

INTERNATIONALE ANMELD ING VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/52, 15/82, A61K 35/78, C07K 14/415

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/15248

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

23. Mai 1996 (23.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/04415

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. November 1995 (09.11.95)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, HU, JP, SI, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 41 408.0

10. November 1994 (10.11.94) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTITUT FÜR GENBIOLOGISCHE FORSCHUNG BERLIN GMBH [DE/DE]; Ihnestrasse 63, D-14195 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KOSSMANN, Jens [DE/DE]; Koblenzer Strasse 1, D-10715 Berlin (DE). SPRINGER, Franziska [DE/DE]; Mühlenstrasse 1, D-14167 Berlin (DE). ABEL, Gernot, J. [AT/AT]; Pichlgut Au 36, A-5311 Post Loibichl (AT).
- (74) Anwalt: VOSSIUS & PARTNER; Postfach 86 07 67, D-81634 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: DNA MOLECULES THAT CODE FOR ENZYMES INVOLVED IN STARCH SYNTHESIS, VECTORS, BACTERIA, TRANSGENIC PLANT CELLS AND PLANTS CONTAINING SAID MOLECULES
- (54) Bezeichnung: DNA-MOLEKÜLE CODIEREND ENZYME, DIE AN DER STÄRKESYNTHESE BETEILIGT SIND, VEKTOREN, BAKTERIEN, TRANSGENE PFLANZENZELLEN UND PFLANZEN ENTHALTEND DIESE MOLEKÜLE

(57) Abstract

DNA molecules code for enzymes involved in starch synthesis in plants. These enzymes are two different isoforms of soluble starch synthase and a starch granule-bound starch synthase. Also disclosed are vectors, bacteria, plant cells transformed by said DNA molecules and regenerable plants derived therefrom, as well as starch that can be extracted from plants containing said proteins with an increased or reduced activity.

(57) Zusammen fassung

Die vorliegende Erfindung betrifft DNA-Moleküle, die für Enzyme codieren, die an der Stärkesynthese in Pflanzen beteiligt sind. Bei diesen Enzymen handelt es sich um zwei verschiedene Isoformen der löslichen Stärkesynthase sowie um eine Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase. Weiterhin betrifft diese Erfindung Vektoren, Bakterien, sowie mit den beschriebenen DNA-Molekülen transformierte Pflanzenzellen und aus diesen regenerierbare Pflanzen. Ferner betrifft die Erfindung Stärke, die aus Pflanzen mit gesteigerter oder verringerter Aktivität der beschriebenen Proteine isoliert werden kann.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
ВR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamenin	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Medagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam





DNA-Moleküle codierend Enzyme, die an der Stärkesynthese beteiligt sind, Vektoren, Bakterien, transgene Pflanzenzellen und Pflanzen enthaltend diese Moleküle

Die vorliegende Erfindung betrifft DNA-Moleküle, die Enzyme codieren, die an der Stärkesynthese in Pflanzen beteiligt sind. Bei diesen Enzymen handelt es sich um zwei verschiedene Isoformen der löslichen Stärkesynthase sowie um eine Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase.

Weiterhin betrifft diese Erfindung Vektoren, Bakterien, sowie mit den beschriebenen DNA-Molekülen transformierte Pflanzenzellen und aus diesen regenerierbare Pflanzen.

Ferner werden Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen beschrieben, die aufgrund der Einführung von DNA-Molekülen, die lösliche bzw. Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen codieren, eine in ihren Eigenschaften veränderte Stärke synthetisieren.

Im Hinblick auf die zunehmende Bedeutung, die pflanzlichen Inhaltsstoffen als erneuerbaren Rohstoffquellen in letzter Zeit beigemessen wird, ist es eine der Aufgaben der biotechnologischen Forschung, sich um eine Anpassung dieser pflanzlichen Rohstoffe an die Anforderungen der verarbeitenden Industrie zu bemühen. Um eine Anwendung von nachwachsenden Rohstoffen in möglichst vielen Einsatzgebieten zu ermöglichen, ist es darüber hinaus erforderlich, eine große Stoffvielfalt zu erreichen.

Neben Ölen, Fetten und Proteinen stellen Polysaccharide die wesentlichen nachwachsenden Rohstoffe aus Pflanzen dar. Eine zentrale Stellung bei den Polysacchariden nimmt neben Cellulose die Stärke ein, die einer der wichtigsten Speicherstoffe in höheren Pflanzen ist. Neben Mais, Reis und Weizen spielt die Kartoffel bei der Stärkeproduktion eine wichtige Rolle.



Das Polysaccharid Stärke ist ein Polymer aus chemisch einheitlichen Grundbausteinen, den Glucosemolekülen. Es handelt sich dabei jedoch um ein sehr komplexes Gemisch aus unterschiedlichen Molekülformen, die sich hinsichtlich ihres Polymerisationsgrades und des Auftretens von Verzweigungen der Glucoseketten unterscheiden. Daher stellt Stärke keinen einheitlichen Rohstoff dar. Man unterscheidet insbesondere die Amylose-Stärke, ein im wesentlichen unverzweigtes Polymer aus α -1,4-glycosidisch verknüpften Glucosemolekülen, von der Amylopektin-Stärke, die ihrerseits ein komplexes Gemisch aus unterschiedlich verzweigten Glucoseketten darstellt. Verzweigungen kommen dabei durch das Auftreten von zusätzlichen α -1,6-glycosidischen Verknüpfungen zustande. In typischen für die Stärkeproduktion verwendeten Pflanzen, z.B. Mais oder Kartoffel, besteht die synthetisierte Stärke zu ca. 25 % aus Amylosestärke und zu ca. 75 % aus Amylopektin-Stärke.

Um eine möglichst breite Anwendung von Stärke zu ermöglichen, erscheint es wünschenswert, Pflanzen zur Verfügung zu stellen, die in der Lage sind, modifizierte Stärke zu synthetisieren, die sich für verschiedene Verwendungszwecke besonders eignet. Eine Möglichkeit, derartige Pflanzen bereitzustellen, besteht - neben züchterischen Maßnahmen - in der gezielten genetischen Veränderung des Stärkemetabolismus stärkeproduzierender Pflanzen durch gentechnologische Methoden. Voraussetzung hierfür ist jedoch die Identifizierung und Charakterisierung der an der Stärkesynthese und/oder -modifikation beteiligten Enzyme sowie die Isolierung der entsprechenden, diese Enzyme codierende DNA-Moleküle.

Die biochemischen Synthesewege, die zum Aufbau von Stärke führen, sind im wesentlichen bekannt. Die Stärkesynthese in pflanzlichen Zellen findet in den Plastiden statt. In photosynthetisch aktiven Geweben sind dies die Chloroplasten, in photosynthetisch inaktiven, stärkespeichernden Geweben die Amyloplasten.

Die wichtigsten an der Stärkesynthese beteiligten Enzyme sind die Stärkesynthasen sowie Verzweigungsenzyme. Bei den Stärkesynthasen sind verschiedene Isoformen beschrieben, die alle eine Polymerisierungsreaktion durch Übertragung eines Glucosylrestes von ADP-Glucose auf α -1,4-Glucane katalysieren. Verzweigungsenzyme katalysieren die Einführung von α -1,6-Verzweigungen in lineare α -1,4-Glucane.

Darüber hinaus wird die Beteiligung weiterer Enzymaktivitäten, beispielsweise hydrolytischer oder phosphorolytischer, an der Stärkesynthese diskutiert (Preiss in Oxford Surveys Plant Molecular and Cell Biology, Oxford University Press, Vol. 7 (1991), 59-114). Im Fall des "R-Enzyms", des sogenannten Disproportionierungsenzyms, und der Stärkephosphorylasen kann ebenfalls eine Beteiligung an der Stärkesynthese nicht ausgeschlossen werden, obwohl diese Enzyme bisher meist mit dem Stärkeabbau in Verbindung gebracht werden. Stärkesynthasen können in zwei Klassen eingeteilt werden: Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen ("granule-bound starch synthases"; GBSS), die überwiegend an Stärkekörner gebunden, aber auch in löslicher Form vorliegen, und die löslichen Stärkesynthasen ("soluble starch synthases"; SSS). Für verschiedene Pflanzenspezies werden innerhalb dieser Klassen wiederum verschiedene Isoformen beschrieben, sich hinsichtlich ihrer Abhängigkeit von Startermolekülen unterscheiden (sogenannte "primer dependent" (Typ II) und "primer independent" (Typ I) starch synthases).

Lediglich für die Isoform GBSS I gelang es bisher, die genaue Funktion bei der Stärkesynthese zu ermitteln. Pflanzen, in denen diese Enzymaktivität stark oder vollkommen reduamylosefreie (sogenannte synthetisieren eine ziert ist, (Shure et al., Cell 35 (1983), 225-233; "waxy") Stärke Visser et al., Mol. Gen. Genet. 225 (1991), 289-296; 92/11376), so daß diesem Enzym eine entscheidende Rolle bei der Synthese der Amylosestärke zugesprochen wird. Phänomen wird ebenfalls in Zellen der Grünalge Chlamydomonas beobachtet (Delrue et al., J. Bacteriol. reinhardtii (1992), 3612-3620). Bei Chlamydomonas konnte darüber hinaus gezeigt werden, daß GBSS I nicht nur an der Synthese der Amylose beteiligt ist, sondern auch einen Einfluß auf die Amylopektinsynthese besitzt. In Mutanten, die keine GBSS I-Aktivität aufweisen, fehlt eine bestimmte Fraktion des normalerweise synthetisierten Amylopektins, die längerkettige Glucane aufweist.

Die Funktionen der anderen Isoformen der Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen, insbesondere der GBSS II, und der löslichen Stärkesynthasen sind bisher unklar. Es wird angenommen, daß die löslichen Stärkesynthasen zusammen mit Verzweigungsenzymen an der Synthese des Amylopektins beteiligt sind (siehe z.B. Ponstein et al., Plant Physiol. 92 (1990), 234-241) und daß sie eine wichtige Funktion bei der Regulation der Stärkesyntheserate spielen.

Bei Kartoffel wurden die Isoformen GBSS I, GBSS II, sowie zwei bzw. drei Isoformen der löslichen Stärkesynthasen, die bisher nicht näher bezeichnet wurden, identifiziert (Ponstein et al., Plant Physiol. 92 (1990), 234-241; Smith Planta 182 (1990), 599-604; Hawker Phytochemistry 11 (1972), 1287-1293). Für Erbse wurde ebenfalls eine GBSS II nachgewiesen (Dry et al., The Plant Journal 2,2 (1992), 193-202).

Eine GBSS I aus Kartoffel codierende cDNA sowie eine genomische DNA sind bereits beschrieben (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192; van der Leij et al., Mol. Gen. Genet. 228 (1991), 240-248). Nucleinsäuresequenzen, die weitere Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen oder eine der löslichen Stärkesynthase-Isoformen aus Kartoffel codieren, lagen jedoch bisher noch nicht vor.

Außer bei der Kartoffel wurden lösliche Stärkesynthasen auch in einer Reihe weiterer Pflanzenarten identifiziert. Lösliche Stärkesynthasen sind beispielsweise bis zur Homogenität aus Erbse (Denyer und Smith, Planta 186 (1992), 609-617) und Mais (WO 94/09144) isoliert worden. Im Fall der Erbse stellte sich heraus, daß die als SSS II identifizierte Isoform der löslichen Stärkesynthase identisch ist mit der

Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase GBSS II (Denyer et al., Plant J. 4 (1993), 191-198). Für einige weitere Pflanzenspezies wurde das Vorhandensein mehrerer SSS-Isoformen mit Hilfe chromatographischer Methoden beschrieben, beispiels-Physiologia Schulman, (Tyynelä und Gerste bei Plantarum 89 (1993) 835-841; Kreis, Planta 148 (1980), 412-416), Mais (Pollock und Preiss, Arch. Biochem. Biophys. 204 (1980), 578-588) und Weizen (Rijven, Plant Physiol. (1986), 448-453). DNA-Sequenzen, die diese Proteine codieren, wurden jedoch bisher nicht beschrieben.

Eine cDNA-Sequenz, die eine lösliche Stärkesynthase codiert, wurde bisher lediglich für Reis beschrieben (Baba et al., Plant Physiol. 103 (1993), 565-573).

Um Möglichkeiten bereitzustellen, beliebige stärkespeicherde Pflanzen dahingehend zu verändern, daß sie eine modifizierte Stärke synthetisieren, ist es erforderlich, jeweils DNA-Sequenzen zu identifizieren, die die verschiedenen Isoformen der Stärkekorn-gebundenen bzw. löslichen Stärkesynthasen codieren.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, DNA-Moleküle, insbesondere aus Kartoffel, zur Verfügung zu stellen, die an der Stärkebiosynthese beteiligte Enzyme codieren und mit deren Hilfe es möglich ist, gentechnisch veränderte Pflanzen herzustellen, die eine erhöhte oder erniedrigte Aktivität dieser Enzyme aufweisen, wodurch es zu einer Veränderung der chemischen und/oder physikalischen Eigenschaften der in diesen Pflanzen synthetisierten Stärke kommt.

Diese Aufgabe wird durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen bezeichneten Ausführungsformen gelöst.

Die Erfindung betrifft daher DNA-Moleküle, die Stärkesynthasen codieren, insbesondere solche DNA-Moleküle, die Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen der Isoform II codieren, als auch DNA-Moleküle, die lösliche Stärkesynthasen codieren.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Mole-küle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase der Isoform II (GBSSII) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 8 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter Seq D No. 7 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 7 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine GBSSII codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die GBSSII codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren. Derartige DNA-Moleküle stammen vorzugsweise aus stärkespeichernden Pflanzen, insbesondere dicotylen Pflanzen, und besonders bevorzugt aus Kartoffel.

Die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten GBSSII-Proteine haben vorzugsweise ein Molekulargewicht von 85±5 kD. GBSSII-Proteine liegen vorwiegend an Stärkekörner gebunden vor, können jedoch auch in löslicher Form vorliegen.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform B (SSSB) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 10 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter Seq ID No. 9 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 9 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine SSSB codieren und deren Sequenz aufgrund der Degenera-

tion des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die SSSB codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren. Ausgenommen sind dabei DNA-Moleküle aus Reis. Die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten SSSB-Proteine haben vorzugsweise ein Molekulargewicht von 78±5 kD.

Die enzymatischen Eigenschaften der SSSB-Proteine sind in den Beispielen beschrieben.

Die Erfindung betrifft weiterhin DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) codieren. Derartige Proteine können beispielsweise dadurch charakterisiert werden, daß sie von einem Antikörper, der gegen das Peptid mit der Aminosäuresequenz

NH2-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

gerichtet ist, erkannt werden. Die enzymatischen Eigenschaften der SSSA-Proteine sind in den Beispielen beschrieben. Ein Beispiel für ein DNA-Molekül, das ein derartiges Protein codiert, ist ein DNA-Molekül mit der in Seq ID No. 11 dargestellten codierenden Region. Dieses DNA-Molekül kann verwendet werden, um aus anderen Organismen, insbesondere Pflanzen DNA-Moleküle zu isolieren, die SSSA-Proteine codieren. Somit betrifft die vorliegende Erfindung auch DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 12 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter SeqID No. 11 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 11 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine SSSA codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die SSSA codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren.

Das SSSA-Protein hat dabei vorzugsweise in einer SDS-Gelelektrophorese ein apparentes Molekulargewicht von ca. 120 bis 140 kD, insbesondere von ca. 135 kD.

Der Begriff "Hybridisierung" bedeutet im Rahmen dieser Erfindung eine Hybridisierung unter konventionellen Hybridisierungsbedingungen, vorzugsweise unter stringenten Bedingungen, wie sie beispielsweise in Sambrock et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) beschrieben sind. DNA-Moleküle, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisieren, können prinzipiell aus jedem beliebigen Organismus (d.h. Proparyonten oder Eukaryonten, insbesondere Bakterien, Pilzen, Algen, Pflanzen oder tierischen Oprganismen) stammen, der derartige DNA-Moleküle besitzt. Sie stammen vorzugsweise aus monokotylen oder dikotylen Pflanzen, insbesondere aus Nutzpflanzen, und besonders bevorzugt aus Stärke-speichernden Pflanzen.

DNA-Moleküle, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisieren, können z.B. aus genomischen oder aus cDNA-Bibliotheken verschiedener Organismen isoliert werden.

Die Identifizierung und Isolierung derartiger DNA-Moleküle aus Pflanzen oder anderen Organismen kann dabei unter Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle oder Teile dieser DNA-Moleküle bzw. der reversen Komplemente dieser Moleküle erfolgen, z.B. mittels Hybridisierung nach Standardverfahren (siehe z.B. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY).

Als Hybridisierungsprobe können z.B. DNA-Moleküle verwendet werden, die exakt die oder im wesentlichen die unter Seq ID No. 7, 9 oder 11 angegebene DNA-Sequenz oder Teile dieser Sequenz aufweisen. Bei den als Hybridisierungsprobe verwendeten DNA-Fragmenten kann es sich auch um synthetische DNA-Fragmente handeln, die mit Hilfe der gängigen DNA-Synthesetechniken hergestellt wurden und deren Sequenz im wesentlichen mit der eines erfindungsgemäßen DNA-Moleküls übereinstimmt. Hat man Gene identifiziert und isoliert, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen hybridisieren, ist eine Bestimmung der Sequenz und eine Analyse der Eigenschaften der von dieser Sequenz codierten Proteine erforderlich.

Die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisierenden Moleküle umfassen auch Fragmente, Derivate und allelische Varianten der oben beschriebenen DNA-Moleküle, die eines der oben beschriebenen Proteine codieren. Unter Fragmenten werden dabei Teile der DNA-Moleküle verstanden, die lang genug sind, um eines der beschriebenen Proteine zu codieren. Der Ausdruck Derivat bedeutet in diesem Zusammenhang, DNA-Sequenzen dieser Moleküle sich von den Sequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle an einer oder mehreren Positionen unterscheiden und einen hohen Grad an Homologie zu diesen DNA-Sequenzen aufweisen. Homologie bedeutet dabei eine Sequenzidentität von mindestens 40 %, insbesondere eine Identität von mindestens 60 %, vorzugsweise über 80 % und besonders bevorzugt über 90 %. Die Abweichungen zu den oben beschriebenen DNA-Molekülen können dabei durch Deletion, Substitution, Insertion oder Rekombination entstanden sein. Homologie bedeutet ferner, daß funktionelle und/oder strukturelle Äquivalenz zwischen den betreffenden DNA-Molekülen oder den durch sie codierten Proteinen, besteht. Bei den DNA-Molekülen, die homolog zu den oben beschriebenen DNA-Molekülen sind und Derivate dieser DNA-Moleküle darstellen, handelt es sich in der Regel um Variationen dieser DNA-Moleküle, die Modifikationen darstellen, die dieselbe biologische Funktion ausüben. Es kann sich dabei sowohl um natürlicherweise auftretende Variationen handeln, beispielsweise um Sequenzen aus anderen Organismen, oder um Mutationen, wobei diese Mutationen auf natürliche Weise aufgetreten sein können oder durch gezielte Mutagenese eingeführt wurden. Ferner kann es sich bei den Variationen um synthetisch hergestellte Sequenzen handeln. Bei den allelischen Varianten kann es sich sowohl um natürlich auftretende Varianten handeln, als auch um synthetisch hergestellte oder durch rekombinante DNA-Techniken erzeugte Varianten.

Die von den verschiedenen Varianten der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten Proteine weisen bestimmte gemeinsame Charakteristika auf. Dazu können z.B. Enzymaktivität, Molekulargewicht, immunologische Reaktivität, Konformation etc. gehören, sowie physikalische Eigenschaften wie z.B. das Laufverhalten in Gelelektrophoresen, chromatographisces Verhalten, Sedimentationskoeffizienten, Löslichkeit, spektroskopische Eigenschaften, Stabilität; pH-Optimum, Temperatur-Optimum etc.

Wichtige Charakteristika einer Stärkesynthase sind: i) ihre Lokalisation im Stroma der Plastiden pflanzlicher Zellen; ii) ihre Fähigkeit zur Synthese linearer α -1,4-verknüpfter Polyglucane unter Verwendung von ADP-Glucose als Substrat. Diese Aktivität kann wie in Denyer und Smith (Planta 186 (1992), 606-617) und in den Beispielen beschrieben bestimmt werden.

Die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle können prinzipiell aus jedem Organismus stammen, der die beschriebenen Proteine exprimiert, vorzugsweise aus Pflanzen, insbesondere aus stärkesynthetisierenden bzw. stärkespeichernden Pflanzen. Diese können sowohl monokotyle oder auch dikotyle Pflanzen sein. Besonders bevorzugt sind dabei z.B. Getreidearten (wie Gerste, Roggen, Hafer, Weizen etc.), Mais, Reis, Erbse, Maniok, Kartoffel usw.

Ferner betrifft die Erfindung Vektoren, insbesondere Plasmide, Cosmide, Viren, Bacteriophagen und andere in der Gentechnik gängige Vektoren, die die oben beschriebenen erfindungsgemäßen DNA-Moleküle enthalten.

In einer bevorzugten Ausführungsform sind die in den Vektoren enthaltenen DNA-Moleküle verknüpft mit DNA-Elementen, die die Transkription und Synthese einer translatierbaren RNA in prokaryontischen oder eukaryontischen Zellen gewährleisten.

Die Expression der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle in prokaryontischen Zellen, beispielsweise in Escherichia coli, ist insofern interessant, als daß auf diese Weise eine genauere Charakterisierung der enzymatischen Aktivitäten dieser Enzyme, für die diese Moleküle codieren, ermöglicht wird. Es ist insbesondere möglich, das Produkt, das von den entsprechenden Enzymen in Abwesenheit anderer, in der pflanzlichen Zelle an der Stärkesynthese beteiligter Enzyme synthetisiert wird, zu charakterisieren. Dies läßt Rückschlüsse zu auf die Funktion, die das entsprechende Protein bei der Stärkesynthese in der Pflanzenzelle ausübt.

Darüber hinaus ist es möglich, mittels gängiger molekularbiologischer Techniken (siehe z.B. Sambrook et al., 1989,
Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring
Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) verschiedenartige Mutationen in die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle
einzuführen, wodurch es zur Synthese von Proteinen mit eventuell veränderten biologischen Eigenschaften kommt. Hierbei
ist zum einen die Erzeugung von Deletionsmutanten möglich,
bei denen durch fortschreitende Deletionen vom 5'- oder vom
3'- Ende der codierenden DNA-Sequenz DNA-Moleküle erzeugt
werden, die zur Synthese entsprechend verkürzter Proteine
führen. Durch derartige Deletionen am 5'-Ende der DNA-Sequenz ist es beispielsweise möglich, Aminosäuresequenzen zu
identifizieren, die für die Translokation des Enzyms in die
Plastiden verantwortlich sind (Transitpeptide). Dies erlaubt

es, gezielt Enzyme herzustellen, die durch Entfernen der entsprechenden Sequenzen nicht mehr in den Plastiden, sondern im Cytosol lokalisiert sind, oder aufgrund der Addition von andereren Signalsequenzen in anderen Kompartimenten lokalisiert sind.

Andererseits ist auch die Einführung von Punktmutationen denkbar an Positionen, bei denen eine Veränderung der Aminosäuresequenz einen Einfluß beispielweise auf die Enzymaktivität oder die Regulierung des Enzyms hat. Auf diese Weise können z.B. Mutanten hergestellt werden, die einen veränderten K_m-Wert besitzen oder nicht mehr den normalerweise in der Zelle vorliegenden Regulationsmechanismen über allosterische Regulation oder kovalente Modifizierung unterliegen. Des weiteren können Mutanten hergestellt werden, die eine veränderte Substrat- oder Produktspezifität aufweisen, wie z.B. Mutanten, die als Substrat ADP-Glucose-6-Phosphat anstatt ADP-Glucose verwenden. Weiterhin können Mutanten hergestellt werden, die ein verändertes Aktivitäts-Temperatur-Profil aufweisen.

Für die gentechnische Manipulation in prokaryontischen Zellen können die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle oder Teile dieser Moleküle in Plasmide eingebracht werden, die eine Mutagenese oder eine Sequenzveränderung durch Rekombination von DNA-Sequenzen erlauben. Mit Hilfe von Standardverfahren (vgl. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning: A laboratory manual, 2. Aufl., Cold Spring Harbor Laboratory Press, NY, USA) können Basenaustausche vorgenommen oder natürliche oder synthetische Sequenzen hinzugefügt werden. Für die Verbindung der DNA-Fragmente untereinander können an die Fragmente Adaptoren oder linker angesetzt werden. Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen zur Verfügung stellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primer repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Als Analysemethode werden im allgemeinen eine Sequenzanalyse, eine Restriktionsanalyse und weitere biochemisch-molekularbiologische Methoden durchgeführt.

In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung Wirtszellen, insbesondere prokaryontische oder eukaryontische Zellen, die ein oben beschriebenes erfindungsgemäßes DNA-Molekül oder einen erfindungsgemäßen Vektor enthalten. Dabei handelt es sich vorzugsweise um bakterielle Zellen oder pflanzliche Zellen.

Gegenstand der Erfindung sind ferner die Proteine, die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codiert werden, sowie Verfahren zu deren Herstellung, wobei eine erfindungsgemäße Wirtszelle unter Bedingungen kultiviert wird, die die Synthese des Proteins erlauben, und das Protein aus den kultivierten Zellen und/oder dem Kulturmedium isoliert wird.

Es wurde nun gefunden, daß es durch die Bereitstellung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle möglich ist, mit Hilfe gentechnischer Methoden in den Stärkemetabolismus von Pflanzen einzugreifen, wie es bisher nicht möglich war, und ihn dahingehend zu verändern, daß es zur Synthese einer Stärke kommt, die in ihren physikalisch-chemischen Eigenschaften, insbesondere dem Amylose/Amylopektin-Verhältnis, dem Verzweigungsgrad, der durchschnittlichen Kettenlänge, dem Phosphatgehalt, der Verkleisterung, der Stärkekorngröße und/oder der Stärkekornform im Vergleich zu in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke verändert ist. Lösliche Stärkesynthasen spielen beispielsweise eine zentrale Rolle bei der Regulation der Syntheserate der Stärke. Daher ist durch eine Erhöhung der Aktivität dieser Enzyme oder durch die Bereitstellung von Mutanten, die nicht mehr den zelleigenen Reguund/oder unterschiedliche lationsmechanismen unterliegen Temperaturabhängigkeiten in bezug auf ihre Aktivität besiteine Ertragssteigerung in entsprechend gentechnisch veränderten Pflanzen möglich. Die wirtschaftliche Bedeutung der Möglichkeit des Eingriffs in die Stärkesynthese allein WO 96/15248

bei Kartoffelpflanzen ist offensichtlich: Die Kartoffel ist beispielsweise in Europa neben Mais und Weizen eine der wichtigsten Pflanzen zur Stärkegewinnung. Ca. 20 % der in Europa jährlich produzierten Stärke wird aus Kartoffeln gewonnen. Ferner weist Kartoffelstärke im Vergleich zu Stärke aus Mais und Weizen einige vorteilhafte Eigenschaften auf, beispielsweise einen niedrigen Protein- und Lipidgehalt sowie verhältnismäßig große Stärkekörner, Phosphatgehalt, weshalb sie, falls dies möglich ist, vorzugsweise verwendet wird.

Möglich ist somit die Expression der erfindungsgemäßen DNAMoleküle in pflanzlichen Zellen, um die Aktivität einer oder
mehrerer Stärkesynthasen zu erhöhen. Ferner ist es möglich,
die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle nach dem Fachmann bekannten Methoden zu modifizieren, um Stärkesynthasen zu erhalten, die nicht mehr den zelleigenen Regulationsmechanismen
unterliegen, bzw. veränderte Temperaturabhängigkeiten oder
Substrat- bzw. Produktspezifitäten aufweisen.

Es besteht grundsätzlich die Möglichkeit, daß das synthetisierte Protein in jedem beliebigen Kompartiment der pflanzlichen Zelle lokalisiert sein kann. Um die Lokalisation in einem bestimmten Kompartiment zu erreichen, muß die die Lokalisation in Plastiden gewährleistende Sequenz deletiert werden und die verbleibende codierende Region gegebenenfalls mit DNA-Sequenzen verknüpft werden, die die Lokalisierung in dem jeweiligen Kompartiment gewährleisten. Derartige Sequenzen sind bekannt (Siehe beispielsweise Braun et al., 1992, EMBO J. 11:3219-3227; Wolter et al., 1988, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:846-850; Sonnewald et al., 1991, Plant J. 1:95-106).

Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch transgene Pflanzenzellen, die ein erfindungsgemäßes DNA-Molekül enthalten, wobei dieses mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription in pflanzlichen Zellen ge-



währleisten, insbesondere mit einem Promotor, der in bezug auf das DNA-Molekül heterolog ist.

15

Die transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Die durch Regeneration der erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen erhältlichen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Ferner sind Gegenstand der Eßfindung Pflanzen, die die obenbeschriebenen transgenen Pflanzenzellen enthalten. Bei den transgenen Pflanzen kann es sich prinzipiell um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Bevorzugt handelt es sich um Nutzpflanzen, wie z.B. Getreidearten (Roggen, Gerste Hafer, Weizen etc.), Reis, Mais, Erbse, Maniok oder Kartoffel.

Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, beispielsweise Früchte, Samen, Knollen, Stecklinge etc.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren aufgrund der Expression bzw. zusätzlichen Expression eines erfindungsgemäßen DNA-Moleküls eine Stärke, die im Vergleich zu Stärke aus Wildtyp-Pflanzen, d.h. nichttransformierten Pflanzen, modifiziert ist, insbesondere im Hinblick auf die Viskosität wäßriger Lösungen dieser Stärke und/oder den Phosphatgehalt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch die aus den erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen erhältliche Stärke.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind transgene Pflanzenzellen, in denen die Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins verringert ist im Vergleich zu nicht-transformierten Pflanzen. Es wurde gefunden, daß es in Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins zur Synthese einer Stärke mit veränderten chemischen und/oder physikalischen Eigenschaften kommt verglichen mit Stärke aus Wildtyp-Pflanzenzellen.

Die Herstellung von Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins kann beispielsweise unter Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle erreicht werden. Möglich sind hierbei die Expression einer entsprechenden antisense-RNA, einer sense-RNA zur Erzielung eines Cosuppressionseffektes oder die Expression eines entsprechend konstruierten Ribozyms, das spezifisch Transkripte spaltet, die eines der erfindungsgemäßen Proteine codieren. Vorzugsweise wird zur Reduzierung der Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins in pflanzlichen Zellen eine antisense-RNA exprimiert.

Hierzu kann zum einen ein DNA-Molekül verwendet werden, das die gesamte für ein erfindungsgemäßes Protein codierende Sequenz einschließlich eventuell vorhandener flankierender Sequenzen umfaßt, als auch DNA-Moleküle, die nur Teile der codierenden Sequenz umfassen, wobei diese Teile lang genug sein müssen, um in den Zellen einen antisense-Effekt zu bewirken. Es können im allgemeinen Sequenzen bis zu einer Mindestlänge von 15 bp, vorzugsweise einer Länge von 100-500 bp, für eine effiziente antisense-Inhibition insbesondere Sequenzen mit einer Länge über 500 bp verwendet werden. In der Regel werden DNA-Moleküle verwendet, die kürzer als 5000 bp, vorzugsweise Sequenzen, die kürzer als 2500 bp sind. Bevorzugt werden DNA-Moleküle verwendet, die homolog in bezug auf die zu transformierende Pflanzenspezies sind.

Möglich ist auch die Verwendung von DNA-Sequenzen, die einen hohen Grad an Homologie zu den Sequenzen der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle aufweisen, aber nicht vollkommen identisch sind. Die minimale Homologie sollte größer als ca. 65 % sein. Die Verwendung von Sequenzen mit Homologien zwischen 95 und 100 % ist zu bevorzugen.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Gegenstand der Erfindung sind somit auch Pflanzen, die die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen enthalten. Bei diesen Pflanzen kann es sich prinzipiell



um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Vorzugsweise handelt es sich um Nutzpflanzen, insbesondere stärkespeichernde Pflanzen, wie z.B. Getreidearten (Roggen, Gerste, Hafer, Weizen, etc.), Reis, Mais, Erbse, Maniok oder Kartoffel. Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, wie z.B. Früchte, Samen, Knollen, Stecklinge etc.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren aufgrund der Verringerung der Aktivität eines der erfindungsgemäßen Proteine eine Stärke, die im Vergleich zu Stärke aus nicht-transformierten Pflanzenzellen bzw. Pflanzen veränderte chemische und/oder physikalische Eigenschaften aufweisen. Diese Stärke zeigt beispielsweise eine veränderte Viskosität ihrer wäßrigen Lösungen und/oder einen veränderten Phosphatgehalt.

Gegenstand der Erfindung ist somit auch die aus den vorgehend beschriebenen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen erhältliche Stärke.

Die erfindungsgemäßen Stärken können nach dem Fachmann bekannten Verfahren modifiziert werden und eignen sich in unmodifizierter oder modifizierter Form für verschiedene Verwendungen im Nahrungsmittel- oder Nicht-Nahrungsmittelbereich.

Die Einsatzmöglichkeit der Stärke läßt sich grundsätzlich in zwei große Bereiche unterteilen. Der eine Bereich umfaßt die Hydrolyseprodukte der Stärke, hauptsächlich Glucose und Glucanbausteine, die über enzymatische oder chemische Verfahren erhalten werden. Sie dienen als Ausgangsstoff für weitere chemische Modifikationen und Prozesse, wie Fermentation. Von Bedeutung kann hier die Einfachheit und kostengünstige Ausführung eines Hydrolyseverfahrens sein, wie es gegenwärtig im wesentlichen enzymatisch unter Verwendung von

Amyloglucosidase verläuft. Vorstellbar wäre eine Kosteneinsparung durch einen geringeren Einsatz von Enzymen. Eine Strukturveränderung der Stärke, z.B. Oberflächenvergrößerung des Korns, leichtere Verdaulichkeit durch geringeren Verzweigungsgrad oder eine sterische Struktur, die die Zugänglichkeit für die eingesetzten Enzyme begrenzt, könnte dies bewirken.

Der andere Bereich, in dem die Stärke wegen ihrer polymeren Struktur als sogenannte native Stärke verwendet wird, gliedert sich in zwei weitere Einsatzgebiete:

1. Nahrungsmittelindustrie

Stärke ist ein klassischer Zusatzstoff für viele Nahrungsmittel, bei denen sie im wesentlichen die Funktion des Bindens von wäßrigen Zusatzstoffen übernimmt bzw. eine Erhöhung der Viskosität oder aber eine erhöhte Gelbildung hervorruft. Wichtige Eigenschaftsmerkmale sind das Fließ- und Sorptionsverhalten, die Quell- und Verkleisterungstemperatur, die Viskosität und Dickungsleistung, die Löslichkeit der Stärke, die Transparenz und Kleisterstruktur, die Hitze-, Scher- und Säurestabilität, die Neigung zur Retrogradation, die Fähigkeit zur Filmbildung, die Gefrier/Taustabilität, die Verdaulichkeit sowie die Fähigkeit zur Komplexbildung mit z.B. anorganischen oder organischen Ionen.

2. Nicht-Nahrungmittelindustrie

In diesem großen Bereich wird Stärke als Hilfsstoff für unterschiedliche Herstellungsprozesse bzw. als Zusatzstoff in technischen Produkten eingesetzt. Bei der Verwendung von Stärke als Hilfsstoff ist hier insbesondere die Papier- und Pappeindustrie zu nennen. Stärke dient dabei in erster Linie zur Retardation (Zurückhaltung von Feststoffen), der Abbindung von Füllstoff- und Feinstoffteilchen, als Festigungsstoff und zur Entwässerung. Darüber hinaus werden die günstigen Eigenschaften der Stärke in bezug auf die Steifigkeit, die Härte, den Klang, den Griff, den Glanz, die





Glätte, die Spaltfestigkeit sowie die Oberflächen ausgenutzt.

19

2.1 Papier- und Pappeindustrie

Innerhalb des Papierherstellungsprozesses sind vier Anwendungsbereiche, nämlich Oberfläche, Strich, Masse und Sprühen, zu unterscheiden.

Die Anforderungen an die Stärke in bezug auf die Oberflächenbehandlung sind im wesentlichen ein hoher Weißegrad, eine angepaßte Viskosität, eine hohe Viskositätsstabilität, eine gute Filmbildung sowie eine geringe Staubbildung. Bei der Verwendung im Strich spielt der Feststoffgehalt, eine angepaßte Viskosität, ein hohes Bindevermögen sowie eine hohe Pigmentaffinität eine wichtige Rolle. Als Zusatz zur Masse ist eine rasche, gleichmäßige, verlustfreie Verteilung, eine hohe mechanische Stabilität und eine vollständige Zurückhaltung im Papierfließ von Bedeutung. Beim Einsatz der Stärke im Sprühbereich sind ebenfalls ein angepaßter Feststoffgehalt, hohe Viskosität sowie ein hohes Bindevermögen von Bedeutung.

2.2 Klebstoffindustrie

Ein großer Einsatzbereich der Stärken besteht in der Klebstoffindustrie, wo man die Einsatzmöglichkeiten in vier Teilbereiche gliedert: die Verwendung als reinem Stärkeleim, die Verwendung bei mit speziellen Chemikalien aufbereiteten Stärkeleimen, die Verwendung von Stärke als Zusatz zu synthetischen Harzen und Polymerdispersionen sowie die Verwendung von Stärken als Streckmittel für synthetische Klebstoffe. 90 % der Klebstoffe auf Stärkebasis werden in den Bereichen Wellpappenherstellung, Herstellung von Papiersäcken, Beuteln und Tüten, Herstellung von Verbundmaterialien für Papier und Aluminium, Herstellung von Kartonagen und Wiederbefeuchtungsleim für Briefumschläge, Briefmarken usw. eingesetzt.

2.3 Textil- und Textilpflegemittelindustrie

Ein großes Einsatzfeld für Stärken als Hilfmittel und Zusatzstoff ist der Bereich Herstellung von Textilien und Textilpflegemitteln. Innerhalb der Textilindustrie sind die folgenden vier Einsatzbereiche zu unterscheiden: Der Einsatz der Stärke als Schlichtmittel, d.h. als Hilfstoff zur Glättung und Stärkung des Klettverhaltens zum Schutz gegen die beim Weben angreifenden Zugkräfte sowie zur Erhöhung der Abriebfestigkeit beim Weben, Stärke als Mittel zur Textilaufrüstung vor allem nach qualitätsverschlechternden Vorbehandlungen, wie Bleichen, Färben usw., Stärke als Verdickungsmittel bei der Herstellung von Farbpasten zur Verhinderung von Farbstoffdiffusionen sowie Stärke als Zusatz zu Kettungsmitteln für Nähgarne.

2.4 Baustoffindustrie

Der vierte Einsatzbereich ist die Verwendung der Stärken als Zusatz bei Baustoffen. Ein Beispiel ist die Herstellung von Gipskartonplatten, bei der die im Gipsbrei vermischte Stärke mit dem Wasser verkleistert, an die Oberfläche der Gipsplatte diffundiert und dort den Karton an die Platte bindet. Weitere Einsatzbereiche sind die Beimischung zu Putz- und Mineralfasern. Bei Transportbeton werden Stärkeprodukte zur Verzögerung der Abbindung eingesetzt.

2.5 Bodenstabilisation

Ein weiterer Markt für Stärke bietet sich bei der Herstellung von Mitteln zur Bodenstabilisation an, die bei künstlichen Erdbewegungen zum temporären Schutz der Bodenpartikel gegenüber Wasser eingesetzt werden. Kombinationsprodukte aus Stärke und Polymeremulsionen sind nach heutiger Kenntnis in ihrer Erosions- und verkrustungsmindernden Wirkung den bisher eingesetzten Produkten gleichzusetzen, liegen preislich aber deutlich unter diesen.

2.6 Einsatz bei Pflanzenschutz- und Düngemitteln

Ein Einsatzbereich liegt bei der Verwendung der Stärke in Pflanzenschutzmitteln zur Veränderung der spezifischen Eigenschaften der Präparate. So werden Stärken zur Verbesserung der Benetzung von Pflanzenschutz- und Düngemitteln, zur dosierten Freigabe der Wirkstoffe, zur Umwandlung flüssiger, flüchtiger und/oder übelriechender Wirkstoffe in mikrokristalline, stabile, formbare Substanzen, zur Mischung inkompatibler Verbindungen und zur Verlängerung der Wirkdauer durch Verminderung der Zersetzung eingesetzt.

2.7 Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie

Ein weiteres Einsatzgebiet besteht im Bereich der Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie. In der pharmazeutischen Industrie werden Stärken als Bindemittel für Tabletten oder zur Bindemittelverdünnung in Kapseln eingesetzt. Weiterhin dienen Stärken als Tablettensprengmittel, da sie nach dem Schlucken Flüssigkeit absorbieren und nach kurzer Zeit soweit quellen, daß der Wirkstoff freigesetzt wird. Medizinische Gleit- und Wundpuder basieren aus qualitativen Gründen auf Stärke. Im Bereich der Kosmetik werden Stärken beispielsweise als Träger von Puderzusatzstoffen, wie Düften und Salicylsäure eingesetzt. Ein relativ großer Anwendungsbereich für Stärke liegt bei Zahnpasta.

2.8 Stärkezusatz zu Kohle und Brikett

Einen Einsatzbereich bietet die Stärke als Zusatzstoff zu Kohle und Brikett. Kohle kann mit einem Stärkezusatz quantitativ hochwertig agglomeriert bzw. brikettiert werden, wodurch ein frühzeitiges Zerfallen der Briketts verhindert wird. Der Stärkezusatz liegt bei Grillkohle zwischen 4 und 6%, bei kalorierter Kohle zwischen 0,1 und 0,5%. Des weiteren gewinnen Stärken als Bindemittel an Bedeutung, da durch ihren Zusatz zu Kohle und Brikett der Ausstoß schädlicher Stoffe deutlich vermindert werden kann.

2.9 Erz- und Kohleschlammaufbereitung

Die Stärke kann ferner bei der Erz- und Kohleschlammaufbereitung als Flockungsmittel eingesetzt werden.

2.10 Gießereihilfsstoff

Ein weiterer Einsatzbereich besteht als Zusatz zu Gießereihilfsstoffen. Bei verschiedenen Gußverfahren werden Kerne
benötigt, die aus Bindemittel-versetzten Sänden hergestellt
werden. Als Bindemittel wird heute überwiegend Bentonit eingesetzt, das mit modifizierten Stärken, meist Quellstärken,
versetzt ist.

Zweck des Stärkezusatzes ist die Erhöhung der Fließfestigkeit sowie die Verbesserung der Bindefestigkeit. Darüber hinaus können die Quellstärken weitere produktionstechnische Anforderungen, wie im kalten Wasser dispergierbar, rehydratisierbar, gut in Sand mischbar und hohes Wasserbindungsvermögen, aufweisen.

2.11 Einsatz in der Kautschukindustrie

In der Kautschukindustrie kann die Stärke zur Verbesserung der technischen und optischen Qualität eingesetzt werden. Gründe sind dabei die Verbesserung des Oberflächenglanzes, die Verbesserung des Griffs und des Aussehens, dafür wird Stärke vor der Kaltvulkanisation auf die klebrigen gummierten Flächen von Kautschukstoffen gestreut, sowie die Verbesserung der Bedruckbarkeit des Kautschuks.

2.12 Herstellung von Lederersatzstoffen

Eine weitere Absatzmöglichkeit der modifizierten Stärken besteht bei der Herstellung von Lederersatzstoffen.

2.13 Stärke in synthetischen Polymeren

Auf dem Kunststoffsektor zeichnen sich folgende Einsatzgebiete ab: die Einbindung von Stärkefolgeprodukten in den Verarbeitungsprozess (Stärke ist nur Füllstoff, es besteht keine direkte Bindung zwischen synthetischem Polymer und Stärke) oder alternativ die Einbindung von Stärkefolgepro-

dukten in die Herstellung von Polymeren (Stärke und Polymer gehen eine feste Bindung ein).

Die Verwendung der Stärken als reinem Füllstoff ist verglichen mit den anderen Stoffen wie Talkum nicht wettbewerbsfähig. Anders sieht es aus, wenn die spezifischen Stärkeeigen-Tragen hierdurch schaften zum kommen und das schaftsprofil der Endprodukte deutlich verändert wird. Ein Beispiel hierfür ist die Anwendung von Stärkeprodukten bei der Verarbeitung von Thermoplasten, wie Polyäthylen. Hierbei werden die Stärke und das synthetische Polymer durch Koexpression im Verhältnis von 1 : 1 zu einem 'master batch' kombiniert, aus dem mit granuliertem Polyäthylen unter Anwendung herkömmlicher Verfahrenstechniken diverse Produkte hergestellt werden. Durch die Einbindung von Stärke in Polyäthylenfolien kann eine erhöhte Stoffdurchlässigkeit bei Hohlkörpern, eine verbesserte Wasserdampfdurchlässigkeit, ein verbessertes Antistatikverhalten, ein verbessertes Antiblockverhalten sowie eine verbesserte Bedruckbarkeit wäßrigen Farben erreicht werden. Gegenwärtige Nachteile betreffen die ungenügende Transparenz, die verringerte Zugfestigkeit sowie eine verringerte Dehnbarkeit.

Eine andere Möglichkeit ist die Anwendung der Stärke in Polyurethanschäumen. Mit der Adaption der Stärkederivate sowie durch die verfahrenstechnische Optimierung ist es möglich, die Reaktion zwischen synthetischen Polymeren und den Hydroxygruppen der Stärken gezielt zu steuern. Das Ergebnis sind Polyurethanfolien, die durch die Anwendung von Stärke folgende Eigenschaftsprofile erhalten: eine Verringerung des Wärmeausdehnungskoeffizienten, Verringerung des Schrumpfverhaltens, Verbesserung des Druck/Spannungsverhaltens, Zunahme der Wasserdampfdurchlässigkeit ohne Veränderung der Wasseraufnahme, Verringerung der Entflammbarkeit und der Aufrißdichte, kein Abtropfen brennbarer Teile, Halogenfreiheit und verminderte Alterung. Nachteile, die gegenwärtig noch vorhanden sind, sind verringerte Druckfestigkeit sowie eine verringerte Schlagfestigkeit.

WO 96/15248

Die Produktentwicklung beschränkt sich inzwischen nicht mehr nur auf Folien. Auch feste Kunststoffprodukte, wie Töpfe, Platten und Schalen, sind mit einem Stärkegehalt von über 50 % herzustellen. Des weiteren sind Stärke/ Polymermischungen günstig zu beurteilen, da sie eine sehr viel höhere biologische Abbaubarkeit aufweisen.

Außerordentliche Bedeutung haben weiterhin auf Grund ihres extremen Wasserbindungsvermögen Stärkepfropfpolymerisate gewonnen. Dies sind Produkte mit einem Rückgrat aus Stärke und einer nach dem Prinzip des Radikalkettenmechanismus aufgepfropften Seitengitters eines synthetischen Monomers. Die heute verfügbaren Stärkepfropfpolymerisate zeichnen sich durch ein besseres Binde- und Rückhaltevermögen von bis zu 1000 g Wasser pro g Stärke bei hoher Viskosität aus. Die Anwendungsbereiche für diese Superabsorber haben sich in den letzten Jahren stark ausgeweitet und liegen im Hygienebereich mit Produkten Windeln und Unterlagen sowie im landwirtschaftlichen Sektor, z.B. bei Saatgutpillierungen.

Entscheidend für den Einsatz der neuen, gentechnisch veränderten Stärken sind zum einen die Struktur, Wassergehalt, Proteingehalt, Lipidgehalt, Fasergehalt, Asche/Phosphatgehalt, Amylose/Amylopektinverhältnis, Molmassenverteilung, Verzweigungsgrad, Korngröße und -form sowie Kristallisation, zum anderen auch die Eigenschaften, die in folgende Merkmale münden: Fließ- und Sorptionsverhalten, Verkleisterungstemperatur, Viskosität, Dickungsleistung, Löslichkeit, Kleisterstruktur, Transparenz, Hitze-, Scher- und Säurestabilität, Retrogradationsneigung, Gelbildung, Gefrier/Taustabilität, Komplexbildung, Jodbindung, Filmbildung, Klebekraft, Enzymstabilität, Verdaulichkeit und Reaktivität.

Die Erzeugung modifizierter Stärken mittels gentechnischer Eingriffe in einer transgenen Pflanze kann zum einen die Eigenschaften der aus der Pflanze gewonnenen Stärke dahingehend verändern, daß weitere Modifikationen mittels chemischer oder physikalischer Verfahren nicht mehr notwendig erscheinen. Zum anderen können die durch gentechnische Ver-

fahren veränderte Stärken weiteren chemischen Modifikationen unterworfen werden, was zu weiteren Verbesserungen der Qualität für bestimmte der oben beschriebenen Einsatzgebiete führt. Diese chemischen Modifikationen sind grundsätzlich bekannt. Insbesondere handelt es sich dabei um Modifikationen durch

- Hitzebehandlung,
- Säurebehandlung,
- Oxidation und
- Veresterungen,

welche zur Entstehung von Phosphat-, Nitrat-, Sulfat-, Xanthat-, Acetat- und Citratstärken führen. Weitere organische Säuren können ebenfalls zur Veresterung eingesetzt werden:

- Erzeugung von Stärkeethern Stärke-Alkylether, O-Allylether, Hydroxylalkylether, O-Carboxylmethylether, N-haltige Stärkeether, P-haltige Stärkeether, S-haltige Stärkeether
- Erzeugung von vernetzten Stärken
- Erzeugung von Stärke-Pfropf-Polymerisaten

Zur Expression der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle in senseoder antisense-Orientierung in pflanzlichen Zellen werden diese mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft, die die Transkription in pflanzlichen Zellen gewährleisten. Hierzu zählen insbesondere Promotoren.

Der Promotor kann dabei so gewählt sein, daß die Expression konstitutiv erfolgt oder nur in einem bestimmten Gewebe, zu einem bestimmten Zeitpunkt der Pflanzenentwicklung oder zu einem durch äußere Einflüsse determinierten Zeitpunkt. In Bezug auf die Pflanze kann der Promotor homolog oder hetero-

log sein. Sinnvolle Promotoren sind z.B. der Promotor der 35S RNA des Cauliflower Mosaic Virus für eine konstitutive Expression, der Patatingen-Promotor B33 (Rocha-Sosa et al., EMBO J. 8 (1989), 23-29) für eine knollenspezifische Expression in Kartoffeln oder ein Promotor, der eine Expression lediglich in photosynthetisch aktiven Geweben sicherstellt, z.B. der ST-LS1-Promotor (Stockhaus et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84 (1987), 7943-7947; Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445-2451) oder für eine endosperm-spezifische Expression der HMG-Promotor aus Weizen oder Promotoren von Zein-Genen aus Mais.

Ferner kann eine Terminationssequenz vorhanden sein, die der korrekten Beendigung der Transkription dient sowie der Addition eines Poly-A-Schwanzes an das Transkript, dem eine Funktion bei der Stabilisierung der Transkripte beigemessen wird. Derartige Elemente sind in der Literatur beschrieben (vgl. Gielen et al., EMBO J. 8 (1989), 23-29) und sind beliebig austauschbar.

Prinzipiell ist es erfindungsgemäß möglich, Pflanzen herzustellen, bei denen nur die Aktivität einer Isoform der SSS bzw. der GBSS II verändert ist, als auch Pflanzen, bei denen gleichzeitig die Aktivitäten mehrerer Stärkesynthaseformen verändert sind. Dabei sind alle Kombinationen und Permutationen denkbar.

Durch die Veränderung der Aktivitäten einer oder mehrerer Isoformen der Stärkesynthasen in Pflanzen kommt es zur Synthese einer in ihrer Struktur veränderten Stärke.

Durch die Steigerung der Aktivität einer oder mehrerer Isoformen der Stärkesynthasen in den Zellen der stärkespeichernden Gewebe transformierter Pflanzen wie z.B. in der Knolle bei der Kartoffel oder in dem Endosperm von Mais oder Weizen kann es darüber hinaus zu einer Ertragssteigerung kommen. Da die GBSS I aus Kartoffel codierende DNA-Sequenz bereits bekannt ist (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192), stehen somit für alle bisher in Kartoffel identifizierten Stärkesynthasen codierende DNA-Sequenzen zur Verfügung. Dies erlaubt nun sowohl die Identifizierung der Funktion der einzelnen Isoformen bei der Stärkebiosynthese, als auch die Herstellung gentechnisch veränderter Pflanzen, bei denen die Aktivitäten eines oder mehrerer dieser Enzyme verändert sind. Dies ermöglicht die Synthese einer Stärke mit veränderter Struktur und somit veränderten physikalisch-chemischen Eigenschaften in derartig manipulierten Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen DNA-moleküle können daher auch dazu verwendet werden, Pflanzen herzustellen, bei denen die Aktivität der benannten Stärkesynthasen erhöht oder verringert ist und gleichzeitig die Aktivitäten anderer, an der Stärkebiosynthese beteiligter Enzyme verändert sind. Es sind dabei alle möglichen Kombinationen denkbar. Beispielsweise können gemäß dem beschriebenen Verfahren DNA-Sequenzen, die SSS-Proteine oder GBSS II codieren, in Pflanzenzellen eingebracht werden, bei denen bereits die Synthese endogener GBSS I-Proteine aufgrund eines antisense-Effektes inhibiert ist (wie beschrieben in Visser et al., Mol. Gen. Genet. 225 (1991), 289-296) oder die Synthese des Verzweigungsenzyms inhibiert ist (wie beschrieben in WO92/14827).

Soll die Inhibierung der Synthese mehrerer Stärke-Synthasen in transformierten Pflanzen erreicht werden, so können DNA-Moleküle zur Transformation verwendet werden, die gleichzeitig mehrere, die entsprechenden Stärkesynthasen codierenden Regionen in antisense-Orientierung unter der Kontrolle eines geeigneten Promotors enthalten. Hierbei kann alternativ jede Sequenz unter der Kontrolle eines eigenen Promotors stehen, oder die Sequenzen können als Fusion von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden. Letztere Alternative wird in der Regel vorzuziehen sein, da in diesem Fall die Synthese der entsprechenden Proteine in etwa gleichem Maße inhibiert werden sollte.

Weiterhin ist die Konstruktion von DNA-Molekülen möglich, bei denen neben DNA-Sequenzen, die Stärke-Synthasen codieren, weitere DNA-Sequenzen, die andere Proteine, die an der Stärkesynthese oder -modifikation beteiligt sind, in antisense-Orienierung an einen geeigneten Promotor gekoppelt sind. Die Sequenzen können hierbei wiederum hintereinandergeschaltet sein und von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden. Für die Länge der einzelnen codierenden Regionen, die in einem derartigen Konstrukt verwendet werden, gilt das, was oben bereits für die Herstellung von antisense-Konstrukten ausgeführt wurde. Eine obere Grenze für die Anzahl der in einem derartigen DNA-Molekül von einem Promotor aus transkribierten antisense-Fragmente gibt nicht. Das entstehende Transkript sollte aber in der Regel eine Länge von 10 kb, vorzugsweise von 5 kb nicht überschreiten.

Codierende Regionen, die in derartigen DNA-Molekülen in Kombination mit anderen codierenden Regionen in antisense-Orientierung hinter einem geeigneten Promotor lokalisiert sind, können aus DNA-Sequenzen stammen, die für folgende Proteine codieren: Stärkekorn-gebundene (GBSS I und II) und lösliche Stärkesynthasen (SSS I und II), Verzweigungsenzyme (Koßmann et al., Mol. Gen. Genet. 230 (1991), 39-44), "Debranching"-Enzyme (R-Enzyme), Disproportionierungsenzyme (Takaha et al., J. Biol. Chem. 268 (1993), 1391-1396) und Stärkephosphorylasen. Dies ist nur eine beispielhafte Aufzählung. Auch die Verwendung anderer DNA-Sequenzen im Rahmen einer derartigen Kombination ist denkbar.

Mit Hilfe derartiger Konstrukte ist es möglich, in Pflanzenzellen, die mit diesen transformiert wurden, die Synthese mehrerer Enzyme gleichzeitig zu inhibieren.

Zur Vorbereitung der Einführung fremder Gene in höhere Pflanzen stehen eine große Anzahl von Clonierungsvektoren zur Verfügung, die ein Replikationssignal für *E.coli* und ein Markergen zur Selektion transformierter Bakterienzellen enthalten. Beispiele für derartige Vektoren sind pBR322, pUC-

Serien, M13mp-Serien, pACYC184 usw. Die gewünschte Sequenz kann an einer passenden Restriktionsschnittstelle in den Vektor eingeführt werden. Das erhaltene Plasmid wird für die Transformation von E.coli-Zellen verwendet. Transformierte E.coli-Zellen werden in einem geeigneten Medium gezüchtet, anschließend geerntet und lysiert. Das Plasmid wird wiedergewonnen. Als Analysemethode zur Charakterisierung der gewonnenen Plasmid-DNA werden im allgemeinen Restriktionsanalysen, Gelelektrophoresen und weitere biochemisch-molekularbiologische Methoden eingesetzt. Nach jeder Manipulation kann die Plasmid DNA gespalten und gewonnene DNA-Fragmente mit anderen DNA-Sequenzen verknüpft werden. Jede Plasmid-DNA-Sequenz kann in den gleichen oder anderen Plasmiden cloniert werden.

Für die Einführung von DNA in eine pflanzliche Wirtszelle stehen eine Vielzahl von Techniken zur Verfügung. Diese Techniken umfassen die Transformation pflanzlicher Zellen mit T-DNA unter Verwendung von Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes als Transformationsmittel, die Fusion von Protoplasten, die Injektion, die Elektroporation von DNA, die Einbringung von DNA mittels der biolistischen Methode sowie weitere Möglichkeiten.

Bei der Injektion und Elektroporation von DNA in Pflanzenzellen werden an sich keine speziellen Anforderungen an die verwendeten Plasmide gestellt. Es können einfache Plasmide wie z.B. pUC-Derivate verwendet werden. Sollen aber aus derartig transformierten Zellen ganze Pflanzen regeneriert werden, ist die Anwesenheit eines selektierbaren Markergens notwendig.

Je nach Einführungsmethode gewünschter Gene in die Pflanzenzelle können weitere DNA-Sequenzen erforderlich sein. Werden z.B. für die Transformation der Pflanzenzelle das Ti- oder Ri-Plasmid verwendet, so muß mindestens die rechte Begrenzung, häufig jedoch die rechte und linke Begrenzung der Ti- und Ri-Plasmid T-DNA als Flankenbereich mit den einzuführenden Genen verbunden werden.

Werden für die Transformation Agrobakterien verwendet, muß die einzuführende DNA in spezielle Plasmide cloniert werden, und zwar entweder in einen intermediären Vektor oder einen binären Vektor. Die intermediären Vektoren können aufgrund von Sequenzen, die homolog zu Sequenzen in der T-DNA sind, durch homologe Rekombination in das Ti- oder Ri-Plasmid der Agrobakterien integriert werden. Dieses enthält außerdem die für den Transfer der T-DNA notwendige vir-Region. Intermediäre Vektoren können nicht in Agrobakterien replizieren. Mittels eines Helferplasmids kann der intermediäre Vektor auf Agrobacterium tumefaciens übertragen werden (Konjugation). Bināre Vektoren können sowohl in E.coli als auch in Agrobakterien replizieren. Sie enthalten ein Selektionsmarker-Gen und einen Linker oder Polylinker, welche von der rechten und linken T-DNA Grenzregion eingerahmt werden. Sie können direkt in die Agrobakterien transformiert werden (Holsters et al. Mol. Gen. Genet. 163 (1978), 181-187). Das als Wirtszelle dienende Agrobakterium soll ein Plasmid, das eine vir-Region trägt, enthalten. Die vir-Region ist für den Transfer der T-DNA in die Pflanzenzelle notwendig. Zusätzliche T-DNA kann vorhanden sein. Das derartig transformierte Agrobakterium wird zur Transformation von Pflanzenzellen verwendet.

Die Verwendung von T-DNA für die Transformation von Pflanzenzellen ist intensiv untersucht und ausreichend in EP 120516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector System Offsetdrukkerij Kanters B.V., Alblasserdam (1985), Chapter V; Fraley et al., Crit. Rev. Plant. Sci., 4: 1-46 und An et al. EMBO J. 4 (1985), 277-287 beschrieben worden.

Für den Transfer der DNA in die Pflanzenzelle können Pflanzen-Explantate zweckmäßigerweise mit Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes kokultiviert werden. Aus dem infizierten Pflanzenmaterial (z.B. Blattstücke, Stengelsegmente, Wurzeln, aber auch Protoplasten oder Suspensions-kultivierte Pflanzenzellen) können dann in einem geeigneten Medium, welches Antibiotika oder Biozide zur Selektion transformierter Zellen enthalten kann, wieder ganze

Pflanzen regeneriert werden. Die so erhaltenen Pflanzen können dann auf Anwesenheit der eingeführten DNA untersucht werden. Andere Möglichkeiten der Einführung fremder DNA unter Verwendung des biolistsischen Verfahrens oder durch Protoplastentransformation sind bekannt (vergl. z.B. Willmitzer, L., 1993 Transgenic plants. In: Biotechnology, A Multi-Volume Comprehensive Treatise (H.J. Rehm, G. Reed, A. Pühler, P. Stadler, eds.), Vol. 2, 627-659, VCH Weinheim-New York-Basel-Cambridge).

Ist die eingeführte DNA einmal im Genom der Pflanzenzelle integriert, so ist sie dort in der Regel stabil und bleibt auch in den Nachkommen der ursprünglich transformierten Zelle erhalten. Sie enthält normalerweise einen Selektionsmarker, der den transformierten Pflanzenzellen Resistenz gegenüber einem Biozid oder einem Antibiotikum wie Kanamycin, G 418, Bleomycin, Hygromycin oder Phosphinotricin u.a. vermittelt. Der individuelle gewählte Marker sollte daher die Selektion transformierter Zellen gegenüber Zellen, denen die eingeführte DNA fehlt, gestatten.

Die transformierten Zellen wachsen innerhalb der Pflanze in der üblichen Weise (siehe auch McCormick et al. (1986) Plant Cell Reports 5:81-84). Die resultierenden Pflanzen können normal angezogen werden und mit Pflanzen, die die gleiche transformierte Erbanlage oder andere Erbanlagen besitzen, gekreuzt werden. Die daraus entstehenden hybriden Individuen haben die entsprechenden phänotypischen Eigenschaften.

Es sollten zwei oder mehrere Generationen angezogen werden, um sicherzustellen, daß das phänotypische Merkmal stabil beibehalten und vererbt wird. Auch sollten Samen geerntet werden, um sicherzustellen, daß der entsprechende Phänotyp oder andere Eigenarten erhalten geblieben sind.

Das im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendete Plasmid pBinARHyg wurde bei der als internationale Hinterlegungsstelle anerkannten Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) in Braunschweig, Bundesrepublik Deutschland, entsprechend den Anforderungen des Budapester Vertrages für die

internationale Anerkennung der Hinterlegung von Mikroorganismen zum Zwecke der Patentierung am 20.10.1994 unter der Nummer DSM 9505 hinterlegt.

Verwendete Abkürzungen

bp Basenpaar

GBSS granule bound starch synthase (Stärkekorn-

gebundene Stärkesynthase)

IPTG Isopropyl &-D-Thiogalacto-Pyranosid

SSS soluble starch synthase (lösliche

Stärkesynthase)

PMSF Phenylmethylsulfonylfluorid

VK Vollängeclon

In den Beispielen verwendete Medien und Lösungen:

20 x SSC 175,3 g NaCl

88,2 g Natrium-Citrat ad 1000 ml mit ddH₂O pH 7,0 mit 10 N NaOH

Puffer A 50 mM Tris-HCl pH 8,0

2,5 mM DTT
2 mM EDTA
0,4 mM PMSF
10 % Glycerin

0,1 % Natriumdithionit

Puffer B 50 mM Tris-HCl pH 7,6

2,5 mM DTT 2 mM EDTA

Puffer C 0,5 M Natriumcitrat pH 7,6

50 mM Tris-HCl pH 7,6

2,5 mM DTT 2 mM EDTA 10 x TBS 0,2 M Tris-HCl pH 7,5 5,0 M NaCl

10 x TBST 10 x TBS

0,1 % (Vol/Vol) Tween 20

Elutionspuffer 25 mM Tris pH 8,3 250 mM Glycin

250 02702

Dialysepuffer 50 mM Tris-HCl pH 7,0

50 mM NaCl 2 mM EDTA

14,7 mM ß-Mercaptoethanol

0,5 mM PMSF

Proteinpuffer 50 mM Natriumphosphatpuffer pH 7,2

10 mM EDTA 0,5 mM PMSF

14,7 mM ß-Mercaptoethanol

Fig. 1 zeigt das Plasmid pSSSA

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform SSS A aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnittstellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 1 angegeben.

Fig. 2 zeigt das Plasmid pSSSB

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform SSS B aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die

cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnittstellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 2 angegeben.

Fig. 3 zeigt das Plasmid p35S-anti-SSSA

Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für lösliche Stärkesynthase; Isoform SSSA; Xba I/Asp718-Fragment aus pSSSA, ca. 2,1 kb Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846)

Fig. 4 zeigt das Plasmid p35S-anti-SSSB

Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für lösliche Stärkesynthase; Isoform SSSB;

 Xho I/Spe I-Fragment aus pSSSB, ca. 1,8 kb

 Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al.; EMBO J. 3 (1984), 835-846)

Fig. 5 zeigt das Plasmid pGBSSII

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform GBSS II aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnitt-

stellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 3 angegeben.

Fig. 6 zeigt das Plasmid p35S-anti-GBSSII

Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase; Isoform GBSS II; Sma I/Asp 718-Fragment aus pGBSS II. ca. 1.9 kb
 - Sma I/Asp 718-Fragment aus pGBSS II, ca. 1,9 kb Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835-846)
- Fig. 7 zeigt einen partiellen Vergleich der Aminosäuresequenzen von prokaryontischen Glycogensynthasen, Stärkekorngebundenen Stärkesynthasen und löslichen Stärkesynthasen aus verschiedenen Organismen.
- a: Glycogensynthase aus E. coli
- b: GBSS I aus Gerste
- c: GBSS I aus Weizen
- d: GBSS I aus Mais
- e: GBSS I aus Reis
- f: GBSS I aus Maniok
- g: GBSS I aus Kartoffel
- h: GBSS II aus Erbse
- i: GBSS II aus Kartoffel
- k: SSS aus Reis
- 1: SSS A aus Kartoffel
- m: SSS B aus Kartoffel

Die markierten Bereiche (I), (II) und (III) geben drei Peptidsequenzen an, die zwischen den verschiedenen Stärkesynthasen bzw. Glycogensynthasen stark konserviert sind.

Fig. 8 zeigt Aktivitäts-Gele der löslichen Stärkesynthase-Isoformen aus Knollenextrakten von Wildtyp- und Stärkesynthase-"Antisense"-Kartoffelpflanzen.

- A) GBSS II-"Antisense"-Pflanze, Linie 14 und 35, K = Wildtyp-Pflanze
- B) SSS A-"Antisense"-Pflanze, Linie 25 und 39, K = Wildtyp-Pflanze
- C) SSS B-"Antisense"-Pflanze, Linie 1 und 4, K = Wildtyp-Pflanze

Je 50 μ g des Proteinextraktes wurden auf einem 7,5%igen nativen Gel getrennt und die Aktivitäten der Synthase-Isoformen im Citrat-stimulierten Ansatz mit 0,1 % Amylopektin als "Primer" bestimmt. Die synthetisierten Glucane wurden mit Lugolscher Lösung angefärbt.

Die Beispiele erläutern die Erfindung.

In den Beispielen werden die folgenden Methoden verwendet:

1. Clonierungsverfahren

Zur Clonierung in E.coli wurde der Vektor pBluescript II SK (Stratagene) verwendet.

Für die Pflanzentransformation wurden die Genkonstruktionen in den binären Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) cloniert.

2. Bakterienstämme

Für den Bluescript-Vektor und für die pBinAR Hyg-Konstrukte wurde der E.coli-Stamm DH5α (Bethesda Research Laboratories,

WO 96/15248 PCT/EP95/04415

37

Gaithersburgh, USA) verwendet. Für die in vivo excision wurde der E.coli-Stamm XL1-Blue verwendet.

Die Transformation der Plasmide in die Kartoffelpflanzen wurde mit Hilfe des Agrobacterium tumefaciens-Stammes C58Cl pGV2260 durchgeführt (Deblaere et al., Nucl. Acids Res. 13 (1985), 4777-4788).

3. Transformation von Agrobacterium tumefaciens

Der Transfer der DNA erfolgte durch direkte Transformation nach der Methode von Höfgen&Willmitzer (Nucl. Acids Res. 16 (1988), 9877). Die Plasmid-DNA transformierter Agrobakterien wurde nach der Methode von Birnboim&Doly (Nucl. Acids Res. 7 (1979), 1513-1523) isoliert und nach geeigneter Restriktionsspaltung gelelektrophoretisch analysiert.

4. Transformation von Kartoffeln

Zehn kleine mit dem Skalpell verwundete Blätter einer Kartoffel-Sterilkultur (Solanum tuberosum L.cv. Desiree) wurden in 10 ml MS-Medium (Murashige&Skoog, Physiol. Plant. 15 (1962), 473) mit 2 % Saccharose gelegt, welches 50 µl einer unter Selektion gewachsenen Agrobacterium tumefaciens-Übernachtkultur enthielt. Nach 3-5 minütigem, leichtem Schütteln erfolgte eine weitere Inkubation für 2 Tage im Dunkeln. Daraufhin wurden die Blätter zur Kallusinduktion auf MS-Medium mit 1,6 % Glucose, 5 mg/l Naphthylessigsäure, 0,2 mg/l Benzylaminopurin, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80 % Bacto Agar gelegt. Nach einwöchiger Inkubation bei 25°C und 3000 Lux wurden die Blätter zur Sproßinduktion auf MS-Medium mit 1,6 % Glucose, 1,4 mg/l Zeatinribose, 20 mg/l Naphthylessigsäure, 20 mg/l Giberellinsäure, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80 % Bacto Agar gelegt.

5. Radioaktive Markierung von DNA-Fragmenten

Die radiokative Markierung von DNA-Fragmenten wurde mit Hilfe eines DNA-Random Primer Labelling Kits der Firma Boehringer (Deutschland) nach den Angaben des Herstellers durchgeführt.

6. Bestimmung der Stärkesynthase-Aktivität

Die Bestimmung der Stärkesynthaseaktivität erfolgte durch Bestimmung des Einbaus von ¹⁴C-Glucose aus ADP[¹⁴C-Glucose] in ein in Methanol/KCl unlösliches Produkt wie beschrieben in Denyer und Smith (Planta 186 (1992), 609-617).

7. Nachweis von löslichen Stärkesynthasen im nativen Gel

Zum Nachweis der Aktivität löslicher Stärkesynthasen durch nicht-denaturierende Gelelektrophorese wurden Gewebeproben von Kartoffelknollen in 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 2 mM DTT, 2,5 mM EDTA, 10 % Glycerin und 0,4 mM PMSF aufgeschlossen. Die Elektrophorese wurde in einer MiniProtean II Kammer (BioRAD) durchgeführt. Die Monomerkonzentration der 1,5 mm dicken Gele war 7,5 % (Gew./Vol.), und als Gel- wie auch Laufpuffer diente 25 mM Tris-Glycin pH 8,4. Gleiche Mengen an Proteinextrakt wurden aufgetragen und für 2 h bei 10 mA je Gel aufgetrennt.

Anschließend erfolgte die Inkubation der Aktivitäts-Gele in 50 mM Tricine-NaOH pH 8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 1 mM ADP-Glucose, 0,1 % (Gew./Vol.) Amylopektin und 0,5 M Natriumcitrat. Gebildete Glucane wurden mit Lugolscher Lösung angefärbt.

8. Stärkeanalytik

Die von den transgenen Kartoffelpflanzen gebildete Stärke wurde durch folgende Methoden charakterisiert:

a) Bestimmung des Phosphatgehaltes

In der Kartoffelstärke können einige Glucoseeinheiten an den Kohlenstoffatomen der Position C3 und C6 phosphoryliert sein. Zur Bestimmung des Phosphorylierungsgrades an der C6-Position der Glucose wurden 100 mg Stärke in 1 ml 0,7 M HCl für 4 Stunden bei 95°C hydrolysiert (Nielsen et al., Plant Physiol. 105 (1994), 111-117). Nach Neutralisation mit 0,7 M KOH wurden zur Glucose-6-phosphat-Bestimmung 50 μ l des Hydrolysats einem optisch-enzymatischen Test unterzogen. Die Änderung der Absorption des Testansatzes (100 mM Imidazol/HCl; 10 mM MgCl₂; 0,4 mM NAD; 2 Units Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase aus Leuconostoc mesenteroides; 30°C) wurde bei 334 nm verfolgt.

b) Analyse der Seitenkettenlängenverteilung

Zur Analyse der Seitenketten der Stärkemoleküle wurde 1 ml einer 0,1%igen Stärkelösung mit ca. 1 Unit Isoamylase über Nacht bei 37°C in 100 mM Na-Citrat-Puffer, pH 4,0 verdaut (Y.C. Lee, Analytical Biochemistry 189 (1990), 151-162). Die Trennung der einzelnen Glucanketten erfolgte mittels eines komplexen Gradienten über HPLC (Säule PA1; Laufmittel 150 mM NaOH mit Na-Acetat-Gradienten).

c) Korngrößenbestimmung

Die Korngrößenbestimmung wurde mit einem Fotosedimentometer des Typs "Lumosed" der Firma Retsch GmbH, Deutschland, durchgeführt. Hierfür wurden 0,2 g Stärke in ca. 150 ml Wasser suspendiert und sofort vermessen. Das vom Hersteller mitgelieferte Programm berechnete den mittleren Durchmesser der Stärkekörner auf der Annahme einer durchschnittlichen Dichte der Stärke von 1,5 g/l.

d) Verkleisterungseigenschaften

WO 96/15248

Die Verkleisterungskurven der Stärke wurden mit einem Viskograph E der Firma Brabender oHG, Deutschland, oder mit einem Rapid Visco Analyser, Newport Scientific Pty Ltd, Investment Support Group, Warriewood NSW 2102, Australien, aufgezeichnet. Bei Verwendung des Viskographen E wurde eine Suspension von 30 g Stärke in 450 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: aufheizen von 50°C auf 96°C mit 3°/min, 30 Minuten konstant halten, abkühlen auf 30°C mit 3°/min und abermals 30 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte charakteristische Verkleisterungseigenschaften.

Bei Messung mittels des Rapid Visco Analysers wurde eine Suspension von 2 g Stärke in 25 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: 50 s bei 50°C suspendieren, aufheizen von 50°C auf 95°C mit 12°/min, 2,5 Minuten konstant halten, abkühlen auf 50°C mit 16,4°/min und abermals 2 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte die maximale und Endviskosität sowie die Verkleisterungstemperatur.

Beispiel 1

Identifizierung, Isolierung und Charakterisierung zweier cDNAs, die die Isoformen SSS B und GBSS II der Stärkesynthasen aus Solanum tuberosum codieren

Zwar wurden SSS-Proteine bereits in einer ganzen Reihe von Pflanzenspezies, u.a. in Kartoffel, nachgewiesen und cDNA-Sequenzen für SSS-Proteine aus Reis beschrieben (Baba et al., s.o.), jedoch ist bisher die Reinigung dieser Proteine aus Kartoffel oder anderen Pflanzen sowie die Identifizierung entsprechender DNA-Sequenzen nicht gelungen. Die Problematik bei der Isolierung derartiger DNA-Sequenzen besteht darin, daß die homogene Reinigung lösliche Stärkesynthasen aus technischen Gründen trotz zahlreicher Versuche bisher erfolglos blieb. Die löslichen Synthasen kopurifizieren in allen Reinigungsschritten mit dem Verzweigungsenzym und an-



deren Verunreinigungen. Für die Bestimmung partieller Aminosäuresequenzen sind diese Proteine daher bislang nicht zugänglich. Daher ist es sehr schwierig, cDNA-Sequenzen durch Hybridisierung mit aus der Aminosäuresequenz abgeleiteten degenerierten Oligonucleotiden zu identifizieren. Ebenso besteht aus denselben Gründen nicht die Möglichkeit, Antikörper zu entwickeln, die diese Enzyme spezifisch erkennen und somit für die Durchmusterung von Expressionsbanken eingesetzt werden könnten.

Die Isolierung von DNA-Sequenzen, die für SSS-Proteine aus Kartoffel codieren, mit Hilfe der Hybridisierung mit heterodie lösliche Stärkesynthasen aus Proben, Pflanzenspezies codieren, setzt voraus, daß eine ausreichend hohe Homologie besteht und gleichzeitig keine signifikanten Homologien zu anderen codierenden DNA-Sequenzen vorliegen. Im Fall der einzigen zur Verfügung stehenden heterologen DNA-Sequenz aus Reis (Baba et al., s.o.) war jedoch bekannt, daß diese hohen Homologien zu den Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen aus Reis sowie zu GBSS I und daher vermutlich auch zu GBSS II, aus Kartoffel hat. Aufgrund dieser hohen Homologien zu GBSS I und II kommt es beim Durchmustern von cDNA-Banken zu Kreuzhybridisierung mit GBSS I- und IIcDNAs. Die Identifizierung von cDNAs, die für SSS-Proteine codieren kann daher nur durch ein differentielles Screening erreicht werden. Dies setzt jedoch voraus, daß cDNA-Sequenzen für GBSS I- und II-Proteine aus Kartoffel zur Verfügung stehen. cDNA-Sequenzen, die für GBSS II aus Kartoffel codieren, waren jedoch bisher nicht zugänglich.

Im folgenden wird die Isolierung einer für eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codierenden cDNA beschrieben. Hierzu wurde zunächst ein DNA-Fragment aus einer cDNA aus Reis, die eine lösliche Stärkesynthase codiert (Baba et al., 1993, Plant Physiol. 103:565-573), mit Hilfe der "Polymerase chain reaction" amplifiziert. Als Primer wurden dabei folgende Oligonucleotide verwendet:

Oligonucleotid 1: 5'-ACAGGATCCTGTGCTATGCGGCGTGTGAAG-3'

(Seq ID No. 14)

Oligonucleotid 2: 5'-TTGGGATCCGCAATGCCCACAGCATTTTTTC-3'

(Seq ID No. 15)

Das aus der PCR-resultierende Fragment war 1067 bp lang. Dieses DNA-Fragment wurde später als heterologe Probe für die Identifizierung für lösliche Stärkesynthasen codierender cDNA-Sequenzen aus Kartoffel verwendet.

Für die Herstellung einer cDNA-Bibliothek wurde aus Kartoffelknollen der Kartoffelvarietät "Berolina" poly(A+)-mRNA isoliert. Ausgehend von der poly(A+)-mRNA wurde nach der Methode von Gubler und Hoffmann (1983, Gene 25:263-269) unter Verwendung eines Xho I-Oligo d(t) 18-Primers cDNA hergestellt. Diese wurde nach EcoR I-Linkeraddition mit Xho I nachgeschnitten und orientiert in einen mit EcoR I und Xho I geschnittenen Lambda ZAP II-Vektor (Stratagene) ligiert. 500 000 Plaques einer derart konstruierten cDNA-Bibliothek wurden mit Hilfe der heterologen Probe aus Reis auf DNA-Sequenzen hin untersucht, die homolog zu dieser sind. Da die verwendete Probe aus Reis eine starke Kreuzhybridisierung mit verschiedenen Sequenzen aus Kartoffel aufweist, war eine direkte Identifizierung von cDNA-Molekülen, die Stärkesynthasen codieren, nicht möglich. Aus Homologievergleichen war bekannt, daß die das SSS-Protein aus Reis codierende cDNA eine hohe Homologie zu der bereits aus Kartoffel isolierten GBSS I-cDNA aufweist. Da GBSS I und GBSS II in anderen Organismen starke Homologien aufweisen, war zu vermuten, daß die Probe aus Reis auch eine hohe Homologie zu GBSS II-Sequenzen aus Kartoffel aufweist. Um eine Identifizierung von cDNA-Sequenzen zu ermöglichen, die eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codieren, war es daher notwendig, über Sequenzen zu verfügen, die GBSS I und II aus Kartoffel codieren. DNA-Sequenzen, die GBSS I aus Kartoffel codieren waren bereits beschrieben, jedoch keine, die GBSS II

aus Kartoffel codieren. Es wurde daher zunächst eine cDNA isoliert, die GBSS II aus Kartoffel codiert.

Hierzu wurden Stärkekorn-gebundene Proteine aus Kartoffelstärke isoliert. Die Isolierung erfolgte durch Elektroelution in einer Elutionsvorrichtung, die analog zu dem "Model 422 Electro-Eluter" (BIORAD Laboratories Inc., USA) konstruiert war, aber ein wesentlich größeres Volumen aufwies (ca. 200 ml). Es wurden 25 g getrocknete Stärke in Elutionspuffer aufgenommen (Endvolumen 80 ml). Die Suspension wurde im Wasserbad auf 70-80°C erwärmt. Anschließend wurden 72,07 g Harnstoff zugegeben (Endkonzentration 8 M) und das Volumen mit Elutionspuffer auf 180 ml aufgefüllt. Die Stärke löste sich unter ständigem Rühren und bekam eine kleisterartige Konsistenz. Die Proteine wurden aus der Lösung mit Hilfe des Elutionsvorrichtung über Nacht elektroeluiert (100 V; 50-60 mA). Die eluierten Proteine wurden vorsichtig aus der Apparatur entnommen. Schwebstoffe wurden durch kurze Zentrifugation entfernt. Der Überstand wurde 2-3 mal je eine Stunde bei 4°C gegen Dialysepuffer dialysiert. Anschließend wurde das Volumen der Proteinlösung bestimmt. Die Proteine wurden durch Zugabe von Ammoniumsulfat (90 % Endkonzentration) gefällt. Die Zugabe erfolgte unter ständigem Rühren bei 0°C. Die gefällten Proteine wurden durch Zentrifugation sedimentiert und in Proteinpuffer aufgenommen.

Die isolierten Proteine wurden zur Herstellung von polyclonalen Antikörpern aus Kaninchen verwendet, die spezifisch Stärkekorn-gebundene Proteine erkennen. Mit Hilfe derartiger Antikörper wurde anschließend nach Standardmethoden eine cDNA-Expressionsbibliothek nach Sequenzen durchgemustert, die Stärkekorn-gebundene Proteine codieren. Die Expressionsbibliothek wurde wie bereits oben beschrieben hergestellt. Positive Phagenclone wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in-vivo-excision-Methode wurden von positiven Phagenclonen E. coli-Clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der

jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurden geeignete Clone, weiter analysiert. Ein Clon cGBSSII, wurde dabei als ein Clon identifiziert, der das GBSSII-Protein codiert.

Aus diesem Clon wurde das Plasmid pGBSSII (Fig. 5) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxymethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1925 bp lang und stellt lediglich eine partielle cDNA-Sequenz dar. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 5 angegeben. Sequenzvergleiche zeigten, daß auch diese DNA-Sequenz in verschiedenen Bereichen starke Homologie zu der cDNA aus Reis aufwies, die lösliche Stärkesynthase codiert. Daher hybridisieren auch diese Sequenzen bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek mit der Probe aus Reis.

Die Insertion dieses Plasmids wurde später bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen als Probe verwendet, um Sequenzen zu identifizieren, die GBSS II-Proteine codieren.

Neben dem Clon cGBSSII wurden bei der Durchmusterung der Expressionsbibliothek mit den polyclonalen Antikörpern, die gegen Stärkekorn-gebundene Proteine gerichtet sind, Clone isoliert, die cDNA-Insertionen aufwiesen, die für GBSS I aus Kartoffel codieren. Von einem dieser Clone, cGBSSI, wurde das Plasmid pGBSSI isoliert, und die Sequenz der cDNA-Insertion bestimmt. Diese stimmte weitgehend mit den bereits bekannten, GBSS I aus Kartoffel codierenden DNA-Sequenzen überein (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192; van der Leij et al., Mol. Gen. Genet. 228 (1990), 240-248). Diese cDNA-Insertion, enthalten in dem Plasmid pGBSS I, wurde daher später bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen als Probe verwendet, um Sequenzen zu identifizieren, die GBSS I-Proteine codieren.

Die oben beschriebene cDNA-Bibliothek aus Kartoffel wurde zunächst nach Sequenzen durchgemustert, die GBSS I oder GBSS II aus Kartoffel codierten. Dazu wurden die Phagenplaques auf Nitrozellulose-Filter übertragen, die DNA durch NaOH-Behandlung denaturiert, die Filter neutralisiert und die DNA auf den Filtern durch Hitzebehandlung fixiert. Die Filter wurden in 0,25 M NaHPO4, pH 7,2, 0,25 M NaCl, 7 % SDS, 1 mM EDTA, 25 % Formamid, 10 % PEG für 2 Stunden bei 42 °C vorhybridisiert. Anschließend wurden die Filter in 0,25 M NaHPO4, pH 7,2, 0.25 M NaCl, 7 % SDS, 1 mM EDTA, 25 % Formamid, 10 % PEG nach Zugabe der entsprechenden radioaktiv markierten Probe über Nacht bei 42 °C hybridisiert. Als Probe wurde zum einen die cDNA-Insertion aus dem Plasmid pGBSSII verwendet, und zum anderen die cDNA-Insertion aus dem Plasmid pGBSSI. Die Filter wurden anschließend 2 x 30 min in 0,1 x SSC, 0,5 % SDS bei 65 °C gewaschen und auf Röntgenfilmen exponiert.

Parallel wurden Filter derselben cDNA-Bibliothek mit der aus Reis stammenden radioaktiv markierten cDNA-Probe, die wie oben beschrieben hergestellt wurde, unter denselben Bedingungen hybridisiert wie für GBSS I und II beschrieben. Das Waschen der Filter erfolgte in diesem Fall für 2 x 30 min bei 40 °C mit 2 x SSC, 0,5 % SDS. Phagenclone, die nicht mit GBSS I oder GBSS II aus Kartoffel, aber mit der ReiscDNA hybridisierten, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in-vivo-excision-Methode wurden von positiven Phagenclonen E. coli-Clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurden geeignete Clone einer Sequenzanalyse unterzogen.

Beispiel 2

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSB

Aus einem entsprechend Beispiel 1 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSB (Fig. 2) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleo-

tidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1758 bp lang und stellt eine partielle cDNA dar. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 3 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 4 dargestellt.

Beispiel 3

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform GBSS II der Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pGBSS II (1.9 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert. In Folge konnte das Plasmid pGBSS II-VK isoliert werden, das eine cDNA-Insertion mit einer Länge von ca. 2.8 kb enthält.

Beispiel 4

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pGBSS II-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 3 erhaltenen *E. coli*-Clon wurde das Plasmid pGBSS II-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 2.8 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 7 angegeben und umfaßt neben flankierenden Bereichen die gesamte das GBSSII-Protein aus Kartoffel codierende Region. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des Proteins beträgt ca. 85,1 kD.

B ispiel 5

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform SSS B der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pSSS B (1.6 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert. In Folge konnte das Plasmid pSSS B-VK, isoliert werden, das eine cDNA-Insertion mit einer Länge von ca. 2.3 kb enthält.

Beispiel 6

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSS B-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 5 erhaltenen E. coli-Clon wurde das Plasmid pSSS B-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 2.3 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 9 angegeben und umfaßt neben flankierenden Sequenzen die gesamte codierende Region für die Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des Proteins beträgt ca. 78,6 kD.

Beispiel 7

Identifizierung, Isolierung und Charakterisierung einer cDNA, die die Isoform SSS A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Aus einem Sequenzvergleich zwischen den bisher bekannten Sequenzen, die lösliche und Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen aus Pflanzen codieren (siehe Figur 7), war ersichtlich,

daß es drei stark konservierte Bereiche zwischen den verschiedenen Proteinen gibt (Bereiche (I), (II) und (III) in Figur 7).

Um eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel zu isolieren, wurden diese drei Bereiche ausgewählt, um polyclonale Peptidantikörper zu erzeugen. Dazu wurden drei synthetische Polypeptide mit den folgenden Aminosäuresequenzen hergestellt:

Peptid 1: NH_2 -PWSKTGGLGDVC-COOH (Seq ID No. 16) Peptid 2: NH_2 -PSRFEPCGLNQLY-COOH (Seq ID No. 17) Peptid 3: NH_2 -GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

Diese Peptide wurden an den KLH-Carrier ("keyhole limpet homocyanin") gekoppelt und anschließend zur Herstellung polyclonaler Antikörper in Kaninchen verwendet (Eurogentec,
Seraing, Belgien).

Die resultierenden Antikörper wurden folgendermaßen bezeichnet:

anti-SS1 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 1

anti-SS2 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 2

anti-SS3 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 3.

Die Antikörper wurden mit angereinigten löslichen Stärkesynthasen aus Kartoffel auf ihre Spezifität hin untersucht.

Die Reinigung der löslichen Stärkesynthasen erfolgte dabei folgendermaßen:

2,5 kg Kartoffeln wurden in 2 Liter Puffer A aufgearbeitet. Nach Abtrennen der Stärke durch Zentrifugation bei 1000 g für 5 min wurde der Proteinextrakt an DEAE-FastFlow-Säulenmaterial (Pharmacia LKB) gebunden (äquilibriert mit Puffer B). Nach Waschen der Säule mit dem 5-fachen Säulenvolumen an Puffer B wurden gebundene Proteine mit 300 mM NaCl in Puffer B eluiert. Die eluierten Proteine wurden fraktionsweise aufgefangen, und Fraktionen mit einer hohen Stärkesynthase-Aktivität wurden vereinigt. Die vereinigten Fraktionen wurden durch Chromatographie über eine Gelfiltrationssäule (G25), die mit Puffer B äquilibriert wurde, entsalzt. Das Eluat wurde mit 1 Volumen 1 M Natrium-Citrat, 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 2,5 mM DTT, 2 mM EDTA versetzt. Die Proteinlösung wurde

auf eine mit Puffer C äquilibrierte Amylose-Resin-Säule (AR-Säule) aufgetragen. Die Säule wurde mit dem 20-fachen Säulenvolumen an Puffer C gewaschen. Gebundene Proteine wurden anschließend mit Puffer B eluiert.

Die Fraktionen, die eine hohe Stärkesynthase-Aktivität aufwiesen, wurden vereinigt und wiederum mit Hilfe von Gelfiltration über eine G25-Säule entsalzt.

Anschließend wurden die Fraktionen mit hoher Stärkesynthase-Aktivität auf eine mit Puffer B äquilibrierte MonoQ-Säule aufgetragen. Die Säule wurde mit dem 5-fachen Säulenvolumen an Puffer B gewaschen. Gebundene Proteine wurden mit Hilfe eines linearen NaCl-Gradienten von 0-300 mM eluiert und fraktionsweise gesammelt.

Die Analyse der Fraktionen hinsichtlich der Stärkesynthase-Aktivität und des Molekulargewichtes erfolgte mit Hilfe verschiedener Methoden:

- a) Analyse der Fraktionen auf einem nativen Polyacrylamid-Gel
- b) Analyse der Fraktionen auf einem denaturierenden SDS-Polyacrylamidgel und anschließende Silberfärbung
- c) Bestimmung der Stärkesynthase-Aktivität durch Einbau radioaktiv-markierter ADP-Glucose (Amersham, UK) in neusynthetisierte Stärke.
- d) Analyse der Fraktionen in einem Western Blot.

Für eine Western Blot-Analyse wurden 50 μ g, 5 μ g und 0,5 μ g Protein eines Protein-Rohextraktes neben 15 μ g Protein der Fraktionen, die von der DEAE-FastFlow-Säule eluiert wurden, 10 μ g Protein der Fraktionen, die von der AR-Säule eluiert wurden und 3 μ g Protein der Fraktionen, die von der MonoQ-Säule eluiert wurden, auf einem SDS-Polyacrylamid-Gel elektrophoretisch aufgetrennt. Die Proteine wurden mit Hilfe der Semidry-Elektroblot-Methode auf eine Nitrozellulosemembran übertragen.

Die Identifizierung von Proteinen, die von den Antikörpern anti-SS1, anti-SS2 oder anti-SS3 erkannt wurden, erfolgte

mit Hilfe des "Blotting detection kit for rabbit anitbodies RPN 23" (Amersham UK) nach den Angaben des Herstellers.

Es wurden parallel drei Western Blot-Analysen durchgeführt mit den obenbeschriebenen polyxlonalen Antikörpern anti-SS1, anti-SS2 und anti-SS3. Dabei stellte sich heraus, daß der Antikörper anti-SS1 spezifisch GBSS I und GBSS II erkannte und der Antikörper anti-SS2 keine Spezifität aufwies. Lediglich der Antikörper anti-SS3 erkannte neben GBSS I und GBSS II im Western Blot spezifisch neue Proteine, insbesondere Proteine mit Molekulargewichten von 120-140 kd.

Der Antikörper anti-SS3 wurde anschließend verwendet, eine cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen nach Sequenzen durchzumustern, die lösliche Stärkesynthasen aus Kartoffel codieren. Hierfür wurde eine cDNA-Bibliothek, die wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt wurde, verwendet. Analyse der Phagenplaques wurden diese auf Nitrozellulosefilter übertragen, die vorher für 30-60 min in einer 10 mM IPTG-Lösung inkubiert und anschließend auf Filterpapier getrocknet wurden. Der Transfer erfolgte für 3 h bei 37°C. Anschließend werden die Filter für 30 min bei Raumtemperatur in Blockreagenz inkubiert und zweimal für 5-10 min in TBST-Puffer gewaschen. Die Filter wurden mit dem polyclonalen Antikörper anti-SS3 in geeigneter Verdünnung für 1 h bei Raumtemperatur oder für 16 h bei 4°C geschüttelt. Die Identifizierung von Plaques, die ein Protein exprimierten, das von dem Antikörper anti-SS3 erkannt wurde, erfolgte mit Hilfe des "Blotting detection kit for rabbit antibodies RPN 23" (Amersham UK) nach den Angaben des Herstellers.

Phagenclone der cDNA-Bibliothek, die ein Protein exprimierten, das von dem Antikörper anti-SS3 erkannt wurde, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in vivo excision-Methode (Stratagene) wurden von positiven Phagenclonen E.coli-clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBlueskript II SK-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion zwischen der EcoRI- und der Xho I-Schnittstelle des Polylinkers enthalten. Nach Überprüfung der Größe

und des Restriktionsmusters der Insertionen wurde ein geeigneter Clon einer Sequenzanalyse unterzogen.

Beispiel 8

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA

Aus einem entsprechend Beispiel 7 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSA (Fig. 1) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxy-nucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 2303 bp lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 1 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 2 dargestellt.

Eine Sequenzanalyse und ein Sequenzvergleich mit bekannten DNA-Sequenzen zeigte, daß die unter Seq ID No. 1 dargestellte Sequenz neu ist und eine partielle codierende Region umfaßt, die ein Protein codiert, das Homologie zu Stärkesynthasen aus verschiedenen Organismen aufweist. Das durch diese cDNA-Insertion oder durch hybridisierende Sequenzen codierte Protein wird im Rahmen dieser Anmeldung als SSSA bezeichnet.

Diese DNA-Sequenz unterscheidet sich von der unter Seq ID No. 2 dargestellten DNA-Sequenz, die ebenfalls eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codiert, und ließ sich mit der unter Beispiel 1 beschriebenen Methode nicht aus einer cDNA-Bibliothek von Kartoffelknollen isolieren.

Beispiel 9

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform SSS A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung



WO 96/15248

mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA (2.3 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert untersucht. In Folge konnte ein Clon isoliert werden, der eine im 5'-Bereich um ca. 1.86 kb längere cDNA-Insertion enthielt. Die cDNA-Insertion hat eine Gesamtlänge von ca. 4.16 kb isoliert werden.

Beispiel 10

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 9 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSA-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 4.16 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 11 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 12 angegeben. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des SSSA-Proteins beträgt ca. 135 kD.

Beispiel 11

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-SSSA und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pSSSA wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Xba I und Asp 718 ein ca. 2,1 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform A der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt, und in den mit Xba I und Asp 718 geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 3):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die

Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen die proteincodierende Region der Isoform A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Xba I/Asp718-Fragment aus pSSSA isoliert und in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hygfusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-SSSA beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform A der löslichen Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Die von diesen Pflanzen gebildete Stärke unterscheidet sich von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphatgehalt, in der Viskosität wäßriger Lösungen, den Verkleisterungseigenschaften und der mittleren Stärkekorngröße. Die Ergebnisse sind in Tabelle I dargestellt.

Der Phosphatgehalt der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke liegt um mindestens 30 %, vorzugsweise um 50 %, insbesondere um 70 % über den Werten der von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierten Stärke.

Die Endviskosität der Stärke aus SSS A-"Antisense"-Pflanzen zeigt um mindestens 10 %, vorzugsweise um 20 %, insbesondere um 30 % niedrigere Werte im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen.

Die Verkleisterungstemperatur, die maximale Viskosität und die mittlere Stärkekorngröße der modifizierten Stärke liegen deutlich unter den Werten der in Wildtyp-Pflanzen gebildeten Stärke (siehe Tabelle I).

Charakteristika der Stärke aus Wildtyp- und SSS A-"Antisense"-Kartoffelpflanzen

Tabelle I

	Wildtyp	Linie 25	Linie 39
Phosphatgehalt [nmol mg l Stärke l	8,50 ± 0,4	14,61 ± 0,3	14,54 ± 0,2
Verkleisterungs- temperatur [°C]	69,5	67,4	66,2
maximale Viskositāt [cP]	4044	3720	3756
Endviskositāt bei 50°C [cP]	3312	2904	2400
mittlere Stärke- korngröße [μ m]	29	24	27

Beispiel 12

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-SSSB und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pSSSB wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Xho I und Spe I ein ca. 1,8 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt, und in den mit SmaI geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert. Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 4):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen einen Teil der proteincodierenden Region der Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Xho I/Spe I-Fragment aus pSSSB isoliert

und in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hyg fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-SSSB beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform B der löslichen Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Beispiel 13

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-GBSS II und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pGBSS II wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Asp 718 und Sma I ein ca. 1,9 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform GBSS II der Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt. Die Fragmentenden wurden mit der T4 Polymerase geglättet und das Fragment in den mit SmaI geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 6):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen einen Teil der proteincodierenden Region der Isoform GBSS II der Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Asp 718/Sma I-Fragment aus pGBSS II isoliert



WO 96/15248

und nach Glättung der Fragmentenden in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hyg fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-GBSS II beträgt ca. 13 kb. Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform GBSS II der Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Die von diesen Pflanzen gebildete Stärke unterscheidet sich von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphatgehalt, in der Viskosität, den Verkleisterungseigenschaften und der mittleren Stärkekorngröße. Die Ergebnisse sind in Tabelle II dargestellt.

Tabelle II

Charakteristika der Stärke aus Wildtyp- und GBSS II-"Antisense"-Pflanzen

	Wildtyp	Linie 14	Linie 35	Linie 44
Phosphatgehalt [nmol mg l Stärke l	6,99 ± 0,19	4,52 ± 0,2	4,13 ± 0,06	3,76 ± 0,12
Verkleiste- rungstempe- ratur [°C]	64,1	62,55	63,25	63,55
maximale Visko- sität [cP]	4057	2831	2453	2587
Endviskositāt bei 50°C [cP]	2849	2816	2597	2587
mittlere Stårke- korngröße [µm]	37	32	31	32

Der Phosphatgehalt der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke liegt um mindestens 35 %, vorzugsweise um 40 %, insbesondere um 45 % unter den Werten der von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierten Stärke.

Die maximale Viskosität der Stärke aus GBSS II-"antisense"-Pflanzen zeigt um mindestens 30 %, vorzugsweise um 35 %, insbesondere um 40 % niedrigere Werte im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen.

Die Verkleisterungstemperatur und die Endviskosität der modifizierten Stärke liegen unter den Werten der in Wildtyp-Pflanzen gebildeten Stärke. Die mittlere Stärkekorngröße der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke ist deutlich geringer als die von Wildtyp-Stärke.

Beispiel 14

Überexpression der löslichen Stärkesynthasen SSS A und SSS B in E. coli

Für die Überexpression löslicher Stärkesynthasen in $E.\ coli$ wurde der Stamm G6MD2 herangezogen. Hierbei handelt es sich um eine Mutante, die neben dem glg- auch im mal-Operon deletiert ist. Damit besitzt sie weder die Glycogen-Synthase (glgA), das Verzweigungsenzym (glgB) und die AGPase (glgC) noch die Amylomaltase (malQ), die Maltodextrin-Phosphoylase (malP) sowie weitere an der Metabolisierung von Maltose beteiligte Proteine. Aus diesem Grund ist die Mutante G6MD2 nicht fähig, über den ADP-Glucose-Weg Glycogen oder ausgehend von Maltose α -1,4-Glucane zu synthetisieren.

Zellen dieser Mutante wurden mit den cDNA-Clonen pSSSA-VK bzw. pSSSB-VK transformiert. Die Stärkesynthasen exprimierenden E. coli-Zellen wurden nach 2 h Induktion mit IPTG in 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 10 % Glycerin, 2 mM EDTA, 2 mM DTT und 0,4 mM PMSF durch Ultraschall aufgeschlossen. Als Kontrolle dienten mit pBluescript transformierte Zellen. Die Abtrennung von intakten Zellen und Zellwandmaterial erfolgte durch eine Zentrifugation für 10 Minuten bei 13.000 g, und

anschließend wurde die Proteinkonzentration des Überstandes bestimmt. 100 µg Proteinextrakt wurden dem Reaktionspuffer (Endkonzentration: 50 mM Tricine-NaOH pH 8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EDTA und 2 mM DTT, 1 mM ADP-Gluose) zugegeben. Für die Untersuchung der Citrat-stimulierten Reaktion ("primer"-unabhängig) befand sich im Reaktionspuffer zusätzlich 0,5 M Natriumcitrat, während die "primer"-abhängige Reaktion in Anwesenheit von 0,02 % (Gew./Vol.) Maltooligosacchariden (Glucidex 19; 1-30 Glucose-Einheiten) getestet wurde. Die Reaktion wurde bei Raumtemperatur über Nacht durchgeführt. Die synthetisierten Glucane wurden dann mit Lugolscher Lösung nachgewiesen und zur weiteren Charakterisierung spektralphotometrisch untersucht.

Sowohl die Isoform SSS A als auch die Isoform SSS B synthetisierten in der "primer"-abhängigen Reaktion (Abwesenheit von Citrat) Glucane. Das Absorptionsmaximum des durch SSS B synthetisierten Glucans lag bei 614 nm, was einem Glucan von ca. 150 Glucose-Einheiten entspricht. Das von SSS A gebildete Glucan absorbierte bei 575 nm, was auf die Synthese von kurzkettigen Glucanen mit einem Polymerisationsgrad von ca. 50 Glucose-Einheiten hindeutet.

In der "primer"-unabhängigen, d.h. bei der Citrat-stimulierten, Reaktion lieferte allein die Isoform SSS B ein Glucan, welches nach Anfärbung mit Lugolscher Lösung bei 612 nm absorbierte. Die Isoform SSS A zeigte bei der "primer"-unabhängigen Reaktion keine Aktivität und synthetisierte folglich kein Glucan.

Die Proteinextrakte aus den mit pBluescript transformierten Zellen lieferten in keinem der Reaktionsansätze Produkte.



SEQUENZPROTOKOLL

- (1) ALLGEMEINE ANGABEN:
 - (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: Institut fuer Genbiologische Forschung Berlin
 GmbH
 - (B) STRASSE: Ihnestrasse 63
 - (C) ORT: Berlin
 - (E) LAND: DE
 - (F) POSTLEITZAHL: 14195
 - (G) TELEFON: (030) 8300070
 - (H) TELEFAX: (030) 83000736
 - (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: DNA-Molekuele codierend Enzyme, die an der Staerkesynthese beteiligt sind, Vektoren, Bakterien, transgene Pflanzenzellen und Pflanzen enthaltend diese Molekuele
 - (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 17
 - (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 2303 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iv) ANTISENSE: NEIN
 - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
 - (B) STAMM: cv Berolina
 - (F) GEWEBETYP: Knollengewebe
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSKII+
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:3..2033



(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

GG (CAC (GAG (STC 2	AAA .	AAG	CTT	GTT	AAA	TCT	GAG	AGA	ATA	GAT	GGT	GAT	47
1	His (Glu '	Val 1	Lys :	-	Leu	Val	Lys	Ser		Arg	Ile	Asp	Gly	_	
	1				5					10					15	
TGG	TGG	TAT	ACA	GAG	GTT	GTT	ATI	CCI	GAT	CAG	GCA	CTI	TTC	TTG	GAT	95
Trp	Trp	Tyr	Thr		Val	Val	Ile	Pro	_		Ala	Leu	Phe		Asp	
				20					25					30		
TGG	GTT	TTT	GCT	GAT	GGT	CCA	ccc	: AAG	CAT	GCC	ATI	GCI	TAT	GAT	AAC	143
Trp	Val	Phe		_	Gly	Pro	Pro	-		Ala	Ile	: Ala	-	_	Asn	
			35					40					45			
AAT	CAC	CGC	CAA	GAC	TTC	CAT	GCC	ATT	GTC	ccc	AAC	CAC	ATI	CCG	GAG	191
Asn	His	_	Gln	Asp	Phe	His			Val	Pro	Asn			Pro	Glu	
		50					55	,				60				
GAA	TTA	TAT	TGG	GTT	GAG	GAA	GAA	CAT	CAG	ATC	TTT	AAG	ACA	CTI	CAG	239
Glu		Tyr	Trp	Val	Glu			His	Gln	Ile		-	Thr	Leu	Gln	
	65					70					75	i				
GAG	GAG	AGA	AGG	CTT	AGA	GAA	GCG	GCT	ATG	CGI	GCI	' AAG	GTT	' GAA	AAA	287
	Glu	Arg	Arg	Leu	_	Glu	Ala	Ala	Met	_		Lys	Val	Glu	•	
80					85					90	•				95	
ACA	GCA	CTT	CTG	AAA	ACT	GAA	ACA	AAG	GAA	AGA	ACT	ATG	AAA	TCA	TTT	335
Thr	Ala	Leu	Leu	•	Thr	Glu	Thr	Lys		Arg	Thr	Met	Lys		Phe	
				100					105					110		
TTA	CTG	TCT	CAG	AAG	CAT	GTA	GTA	TAT	ACT	GAG	CCT	CTI	GAT	ATC	CAA	383
Leu	Leu	Ser		Lys	His	Val	Val	_		Glu	Pro	Leu	_		Gln	
			115					120					125	i		
GCT	GGA	AGC	AGC	GTC	ACA	GTT	TAC	TAT	AAT	ccc	GCC	AAT	ACA	GTA	CTT	431
Ala	Gly		Ser	Val	Thr	Val		_	Asn	Pro	Ala			Val	Leu	
		130					135	i				140				
AAT	GGT	AAA	CCT	GAA	ATT	TGG	TTC	AGA	TGT	TCA	TTT	' AAT	CGC	TGG	ACT	479
Asn	Gly	Lys	Pro	Glu	Ile			Arg	Cys	Ser			Arg	Trp	Thr	
	145					150					155	i				
CAC	CGC	CTG	GGT	CCA	TTG	CCA	CCI	CAG	AAA	ATG	TCG	CCI	GCI	GAA	AAT	527
	Arg	Leu	Gly	Pro			Pro	Gln	Lys			Pro	Ala	Glu	Asn	
160					165					170	1				175	
GGC	ACC	CAT	GTC	AGA	GCA	ACT	GTG	AAG	GTT	CCA	TTG	GAT	GCA	TAT	ATG	575
Gly	Thr	His	Val	Arg	Ala	Thr	Val	. Lys			Leu	Asp	Ala	_		
				180					185					190		





						GAG Glu										623
						CAC His										671
						GTC Val 230										719
						GGT Gly										767
						AAT Asn										815
						GTG Val										863
						ATA Ile										911
						GAG Glu 310										959
						AAT Asn										1007
						CTT Leu										1055
						TCT Ser										1103
						GGT Gly										1151
						GGG Gly 390										1199
AAC Asn 400	GCA Ala	GAC Asp	AAA Lys	GCT Ala	ACA Thr 405	ACA Thr	GTT Val	TCA Ser	CCA Pro	ACT Thr 410	TAC Tyr	TCA Ser	CAG Gln	GAG Glu	GTG Val 415	1247

	AAC Asn											1	1295
	GGG Gly											3	1343
	 ATT Ile 450			 			 _					1	1391
	GAA Glu											נ	1439
	 GTA Val											1	L487
-	AAA Lys											1	L535
	CTT Leu											1	L583
	GCA Ala 530											1	1631
	 ACA Thr											1	L 6 79
	ATT Ile	Leu	Val	Ser	Ile	Phe	Pro	Cys	Gly	Leu		1	1727
	 GCT Ala											1	L775
	TAT Tyr											1	1823
	TGT Cys 610											1	1871

			GTT Val												TAC Tyr	1919
			GAT Asp													1967
			TGG Trp												CAT His	2015
			AAG Lys 675			TAGT	TAGI	TT G	TGAG	ATGO	T AG	icag <i>a</i>	LAAAI	4		2063
TTCA	CGAC	TA	CTGCA	ATCI	G TA	CAGG	TTCA	GTG	TTTG	CGT	CTGG	ACAG	CT 1	TTTA	TTTCC	2123
TATA	TCAF	AAG :	TATAA	ATCA	A GI	CTAC	ACTG	AGA	TCAA	TAG	CAGA	CAGI	CC 1	CAGI	TCATT	2183
TCAI	TTT	TG :	rgcaa	CATA	T GA	AAGA	GCTI	AGC	CTCI	TAAT	AATG	TAGI	CA 1	TGAI	GATTA	2243
TTTG	TTTI	rgg (SAAGA	AATO	A GA	AATC	'AAAG	GAT	'GCAA	TAA	ACTO	TGAA	AA A	AAAA	AAAA	2303

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 677 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

His Glu Val Lys Leu Val Lys Ser Glu Arg Ile Asp Gly Asp Trp

1 5 10 15

Trp Tyr Thr Glu Val Val Ile Pro Asp Gln Ala Leu Phe Leu Asp Trp
20 25 30

Val Phe Ala Asp Gly Pro Pro Lys His Ala Ile Ala Tyr Asp Asn Asn 35 40 45

His Arg Gln Asp Phe His Ala Ile Val Pro Asn His Ile Pro Glu Glu 50 55 60

Leu Tyr Trp Val Glu Glu Glu His Gln Ile Phe Lys Thr Leu Gln Glu 65 70 75 80

Glu Arg Arg Leu Arg Glu Ala Ala Met Arg Ala Lys Val Glu Lys Thr 85 90 95



Ala	Leu	Leu	Lys 100	Thr	Glu	Thr	Lys	Glu 105	Arg	Thr	Met	Lys	Ser 110	Phe	Leu
Leu	Ser	Gln 115	Lys	His	Val	Val	Tyr 120	Thr	Glu	Pro	Leu	Asp 125	Ile	Gln	Ala
Gly	Ser 130	Ser	Val	Thr	Val	Tyr 135	Tyr	Asn	Pro	Ala	Asn 140	Thr	Val	Leu	Asn
Gly 145	Lys	Pro	Glu	Ile	Trp 150	Phe	Arg	Cys	Ser	Phe 155	Asn	Arg	Trp	Thr	His 160
Arg	Leu	Gly	Pro	Leu 165	Pro	Pro	Gln	Lys	Met 170	Ser	Pro	Ala	Glu	Asn 175	Gly
Thr	His	Val	Arg 180	Ala	Thr	Val	Lys	Val 185	Pro	Leu	Asp	Ala	Tyr 190	Met	Met
Asp	Phe	Val 195	Phe	Ser	Glu	Arg	Glu 200	Asp	Gly	Gly	Ile	Phe 205	Asp	Asn	Lys
Ser	Gly 210	Met	Asp	Tyr	His	Ile 215	Pro	Val	Phe	Gly	Gly 220	Val	Ala	Lys	Glu
Pro 225	Pro	Met	His	Ile	Val 230	His	Ile	Ala	Val	Glu 235	Met	Ala	Pro	Ile	Ala 240
Lys	Val	Gly	Gly	Leu 245	Gly	Asp	Val	Val	Thr 250	Ser	Leu	Ser	Arg	Ala 255	Val
Gln	Asp	Leu	Asn 260	His	Asn	Val	Asp	Ile 265	Ile	Leu	Pro	Lys	Tyr 270	Asp	Cys
Leu	Lys	Met 275	Asn	Asn	Val	Lys	Asp 280	Phe	Arg	Phe	His	Lys 285	Asn	Tyr	Phe
Trp	Gly 290	Gly	Thr	Glu	Ile	Lys 295	Val	Trp	Phe	Gly	300 Lys	Val	Glu	Gly	Leu
Ser 305	Val	Tyr	Phe	Leu	Glu 310	Pro	Gln	Asn	Gly	Leu 315	Phe	Ser	Lys	Gly	Cys 320
Val	Tyr	Gly	Cys	Ser 325	Asn	Asp	Gly	Glu	Arg 330	Phe	Gly	Phe	Phe	Cys 335	His
Ala	Ala	Leu	Glu 340	Phe	Leu	Leu	Gln	Gly 345	Gly	Phe	Ser	Pro	Asp 350	Ile	Ile
His	Cys	His 355	Asp	Trp	Ser	Ser	Ala 360	Pro	Val	Ala	Trp	Leu 365	Phe	Lys	Glu
Gln	Tyr	Thr	His	Tyr	Gly	Leu	Ser	Lys	Ser	Arg	Ile	Val	Phe	Thr	Ile

His 385	Asn	Leu	Glu	Phe	Gly 390	Ala	Asp	Leu	Ile	Gly 395	Arg	Ala	Met	Thr	Asn 400
Ala	Asp	Lys	Ala	Thr 405	Thr	Val	Ser	Pro	Thr 410	Tyr	Ser	Gln	Glu	Val 415	Ser
Gly	Asn	Pro	Val 420	Ile	Ala	Pro	His	Leu 425	His	Lys	Phe	His	Gly 430	Ile	Val
Asn	Gly	Ile 435	Asp	Pro	Asp	Ile	Trp	Asp	Pro	Leu	Asn	Asp 445	Lys	Phe	Ile
Pro	Ile 450	Pro	Tyr	Thr	Ser	Glu 455	Asn	Val	Val	Glu	Gly 460	Lys	Thr	Ala	Ala
Lys 465	Glu	Ala	Leu	Gln	Arg 470	Lys	Leu	Gly	Leu	Lys 475	Gln	Ala	Asp	Leu	Pro 480
Leu	Val	Gly	Ile	Ile 485	Thr	Arg	Leu	Thr	His 490	Gln	Lys	Gly	Ile	His 495	Leu
Ile	Lys	His	Ala 500	Ile	Trp	Arg	Thr	Leu 505	Glu	Arg	Asn	Gly	Gln 510	Val	Val
Leu	Leu	Gly 515	Ser	Ala	Pro	Asp	Pro 520	Arg	Val	Gln	Asn	Asp 525	Phe	Val	Asn
Leu	Ala 530	Asn	Gln	Leu	His	Ser 535	Lys	Tyr	Asn	Asp	Arg 540	Ala	Arg	Leu	Cys
Leu 545	Thr	Tyr	Asp	Glu	Pro 550	Leu	Ser	His	Leu	Ile 555	Tyr	Ala	Gly	Ala	Asp 560
Phe	Ile	Leu	Val	Pro 565	Ser	Ile	Phe	Glu	Pro 570	Cys	Gly	Leu	Thr	Gln 575	Leu
Thr	Ala	Met	Arg 580	Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro 585	Val	Val	Arg	Lys	Thr 590	Gly	Gly
Leu	Tyr	Asp 595	Thr	Val	Phe	Asp	Val 600	Asp	His	Asp	Lys	Glu 605	Arg	Ala	Gln
Gln	Cys 610	Gly	Leu	Glu	Pro	Asn 615	Gly	Phe	Ser	Phe	Asp 620	Gly	Ala	Asp	Ala
Gly 625	Gly	Val	Asp	Tyr	Ala 630	Leu	Asn	Arg	Ala	Leu 635	Ser	Ala	Trp	Tyr	Asp 640
Gly	Arg	Asp	Trp	Phe 645	Asn	Ser	Leu	Cys	Lys 650	Gln	Val	Met	Glu	Gln 655	Asp
Trp	Ser	Trp	Asn 660	Arg	Pro	Ala	Leu	Asp	Tyr	Leu	Glu	Leu	Tyr 670	His	Ala

Ala Arg Lys Leu Glu 675

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 1758 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: nicht bekannt

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
 - (B) STAMM: cv. Berolina
 - (F) GEWEBETYP: Knollengewebe
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSKII+
- (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..1377
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

70

 	AGC Ser	 	-	-	_	 	 	 	 	48
	GAT Asp								 	96
 	TGG Trp 35	 				 		 	 	144
 	GGT Gly	 							 	192
 	CTT Leu	 								240

75

80

														GAT Asp 95		288
														CCT Pro		336
														ATT Ile		384
													_	TTG Leu		432
														GCA Ala		480
														GGG Gly 175		528
														TCA Ser		576
														TTG Leu		624
														GTT Val		672
														TCC Ser		720
														CTG Leu 255		768
														GGA Gly		816
														TCA Ser		864
ATT Ile	CCA Pro 290	GAA Glu	CTT Leu	ATG Met	CAG Gln	AAT Asn 295	GAT Asp	GTC Val	CAA Gln	GTT Val	GTA Val 300	ATG Met	CTT Leu	GGA Gly	TCT Ser	912

GGT GAG AAA CAA TAT GAA GAC TGG ATG AGA CAT ACA GAA AAT CTT TTT	960
Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr Glu Asn Leu Phe 305 310 315 320	300
AAA GAC AAA TTT CGT GCT TGG GTT GGA TTT AAT GTT CCA GTT TCT CAT	1008
Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val Pro Val Ser His 325 330 335	
AGG ATA ACA GCA GGA TGC GAC ATA CTA TTG ATG CCC TCA AGA TTC GAA Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu	1056
340 345 350	
CCG TGT GGC TTA AAC CAA TTG TAT GCA ATG AGA TAT GGC ACC ATA CCT	1104
Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr Gly Thr Ile Pro 355 360 365	
ATT GTT CAT AGC ACG GGG GGC CTA AGA GAC ACA GTG AAG GAT TTT AAT	1152
Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Lys Asp Phe Asn 370 375 380	
CCA TAT GCT CAA GAA GGA AAA GGT GAA GGT ACC GGG TGG ACA TTT TCT	1200
Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Lys Gly Glu Gly Thr Gly Trp Thr Phe Ser 385 390 395 400	
CCT CT 100 100 100 011 110 000 000 000 100 000 100 100	
CCT CTA ACG AGT GAA AAG TTG TTT GAT ACA CTG AAG CTG GCG ATC AGG Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Phe Asp Thr Leu Lys Leu Ala Ile Arg	1248
405 410 415	
ACT TAT ACA GAA CAT AAG TCA TCT TGG GAG GGA TTG ATG AAG AGA GGT	1296
Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu Met Lys Arg Gly 420 425 430	
ATG GGA AGG GAC TAT TCC TGG GAA AAT GCA GCC ATT CAA TAT GAG CAA	1344
Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ala Ile Gln Tyr Glu Gln 435 440 445	
GTT TTC ACC TGG GCC TTT ATA GAT CCT CCA TAT GTCAGATGAT TTATCAAGAA	1397
Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr 450 455	
AGATTGCAAA CGGGATACAT CATTAAACTA TACGCAGAGC TTTTGGTGCT ATTAGCTACT	1457
GTCATTGGGC GCGGAATGTT TGTGGTTCTT TCTGATTCAG AGAGATCAAG TTAGTTCCAA	1517
AGACATGTAG CCTGCCCCTG TCTGTGATGA AGTAAAACTA CAAAGGCAAT TAGAAACCCA	1577
CCAACAACTG CCTCCTTTGG GAGAAGAGTG GAAATATGTA AAAAAGAATT TTGAGTTTAA	1637
TGTCAATTGA ATTAATTATT CTCATTTTTA AAAAAAACAT CTCATCTCAT ACAATATATA	1697
AAATTGATCA TGATTGATGC CCCCTAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAA	1757
A	1758

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 459 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:
- Gly Thr Ser Asn Ala Val Asp Leu Asp Val Arg Ala Thr Val His Cys

 1 10 15
- Phe Gly Asp Ala Gln Glu Val Ala Phe Tyr His Glu Tyr Arg Ala Gly
 20 25 30
- Val Asp Trp Val Phe Val Asp His Ser Ser Tyr Arg Arg Pro Gly Thr 35 40 45
- Pro Tyr Gly Asp Ile Tyr Gly Ala Phe Gly Asp Asn Gln Phe Arg Phe 50 55 60
- Thr Leu Leu Ser His Ala Ala Cys Glu Ala Pro Leu Val Leu Pro Leu 65 70 75 80
- Gly Gly Phe Thr Tyr Gly Glu Lys Cys Leu Phe Leu Ala Asn Asp Cys 85 90 95
- Asn Ala Ala Leu Val Pro Leu Leu Leu Ala Ala Lys Tyr Arg Pro Tyr 100 105 110
- Gly Val Tyr Lys Asp Ala Arg Ser Ile Val Ala Ile His Asn Ile Ala 115 120 125
- His Gln Gly Val Glu Pro Ala Val Thr Tyr Asn Asn Leu Gly Leu Pro 130 135 140
- Pro Gln Trp Tyr Gly Ala Val Glu Trp Ile Phe Pro Thr Trp Ala Arg 145 150 155 160
- Ala His Ala Leu Asp Thr Gly Glu Thr Val Asn Val Leu Lys Gly Ala 165 170 175
- Ile Ala Val Ala Asp Arg Ile Leu Thr Val Ser Gln Gly Tyr Ser Trp
 180 185 190
- Glu Ile Thr Thr Pro Glu Gly Gly Tyr Gly Leu His Glu Leu Leu Ser 195 200 205
- Ser Arg Gln Ser Val Leu Asn Gly Ile Thr Asn Gly Ile Asp Val Asn 210 215 220
- Asp Trp Asn Pro Ser Thr Asp Glu His Ile Ala Ser His Tyr Ser Ile 225 230 235 240

Asn Asp Leu Ser Pro Pro Gly Lys Val Gln Cys Lys Thr Asp Leu Gln Lys Glu Leu Gly Leu Pro Ile Arg Pro Asp Cys Pro Leu Ile Gly Phe Ile Gly Arg Leu Asp Tyr Gln Lys Gly Val Asp Ile Ile Leu Ser Ala 280 Ile Pro Glu Leu Met Gln Asn Asp Val Gln Val Val Met Leu Gly Ser 295 300 Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr Glu Asn Leu Phe 310 315 Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val Pro Val Ser His 330 Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr Gly Thr Ile Pro 360 Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Lys Asp Phe Asn 380 375 Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Lys Gly Glu Gly Thr Gly Trp Thr Phe Ser Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Phe Asp Thr Leu Lys Leu Ala Ile Arg 410

Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ile Gln Tyr Glu Gln

440

Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu Met Lys Arg Gly
420 425 430

Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 1926 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN



(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
- (B) STAMM: cv. Berolina
- (F) GEWEBETYP: Knollengewebe

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSK+

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:2..1675

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

C GGC ACG AGC AAA AGT TTA GTA GAT GTT CCT GGA AAG AAG ATC CAG Gly Thr Ser Lys Ser Leu Val Asp Val Pro Gly Lys Lys Ile Gln 1 5 10 15	46
TCT TAT ATG CCT TCA TTA CGT AAA GAA TCC TCA GCA TCC CAT GTG GAA	94
Ser Tyr Met Pro Ser Leu Arg Lys Glu Ser Ser Ala Ser His Val Glu 20 25 30	
CAG AGG AAT GAA AAT CTT GAA GGA TCA AGT GCT GAG GCA AAC GAA GAG Gln Arg Asn Glu Asn Leu Glu Gly Ser Ser Ala Glu Ala Asn Glu Glu	142
35 40 45	
ACT GAA GAT CCT GTG AAT ATA GAT GAG AAA CCC CCT CCA TTG GCA GGA Thr Glu Asp Pro Val Asn Ile Asp Glu Lys Pro Pro Pro Leu Ala Gly 50 55 60	190
ACA AAT GTT ATG AAC ATT ATT TTG GTG GCT TCA GAA TGC GCT CCA TGG Thr Asn Val Met Asn Ile Ile Leu Val Ala Ser Glu Cys Ala Pro Trp 65 70 75	238
TCT AAA ACA GGT GGG CTT GGA GAT GTT GCT GGA GCA TTA CCC AAA GCT Ser Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Ala Gly Ala Leu Pro Lys Ala 80 85 90 95	286
TTG GCT CGA CGT GGC CAC AGA GTT ATG GTT GTG GCA CCT CGT TAT GAC Leu Ala Arg Arg Gly His Arg Val Met Val Val Ala Pro Arg Tyr Asp 100 105 110	334
AAC TAT CCT GAA CCT CAA GAT TCT GGT GTA AGA AAA ATT TAT AAA GTT Asn Tyr Pro Glu Pro Gln Asp Ser Gly Val Arg Lys Ile Tyr Lys Val 115 120 125	382
GAT GGT CAG GAT GTG GAA GTG ACT TAC TTC CAA GCT TTT ATT GAT GGT Asp Gly Gln Asp Val Glu Val Thr Tyr Phe Gln Ala Phe Ile Asp Gly 130 135 140	430

	GTT Val							478
	GGA Gly							526
	GCA Ala							574
	GGA Gly 195							622
	TTG Leu							670
	TAT Tyr							718
	GGT Gly							766
	GAC Asp							814
	TTT Phe 275							862
	GGA Gly							910
	CAG Gln							958
	ATT Ile							1006
	GAT Asp							1054

			CAA Gln 355													1102
			GAT Asp													1150
			GTT Val													1198
	_		CAA Gln													1246
			AGG Arg												_	1294
			TTC Phe 435													1342
			CTC Leu													1390
			ATG Met													1438
			GAT Asp													1486
			ACC Thr													1534
			TGC Cys 515													1582
			ACA Thr													1630
			TAT Tyr													1675
TGAC	GTTC	T TA	ACTI	GTAG	A TA	TTTG	GGGA	TTI	TGGC	CAT	TGTA	TCAA	GT I	CTAA	TGATG	1735
GGAT	TTC	GA G	ACAI	GTTI	C TO	GTAI	CGAC	: ACG	AGAG	GAT	GCAT	GCAA	CA A	GTTG	GCTAA	1795

WO 96/15248

CTATCATACT	ACTACCACGT	CAGGAATGAT	TGCCGCACTT	GATCATGTAA	TCATGTATAT	1855
ACTCTATTTT	GTTTGCAAAA	TGTAGTTACA	TGTTGCAATT	TCTAAAAAA	АААААААА	1915
AAAAAAAAA	A					1926

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 558 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

Gly Thr Ser Lys Ser Leu Val Asp Val Pro Gly Lys Lys Ile Gln Ser
1 5 10 15

Tyr Met Pro Ser Leu Arg Lys Glu Ser Ser Ala Ser His Val Glu Gln 20 25 30

Arg Asn Glu Asn Leu Glu Gly Ser Ser Ala Glu Ala Asn Glu Glu Thr
35 40 45

Glu Asp Pro Val Asn Ile Asp Glu Lys Pro Pro Pro Leu Ala Gly Thr
50 55 60

Asn Val Met Asn Ile Ile.Leu Val Ala Ser Glu Cys Ala Pro Trp Ser 65 70 75 80

Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Ala Gly Ala Leu Pro Lys Ala Leu 85 90 95

Ala Arg Arg Gly His Arg Val Met Val Val Ala Pro Arg Tyr Asp Asn 100 105 110

Tyr Pro Glu Pro Gln Asp Ser Gly Val Arg Lys Ile Tyr Lys Val Asp 115 120 125

Gly Gln Asp Val Glu Val Thr Tyr Phe Gln Ala Phe Ile Asp Gly Val 130 135 140

Asp Phe Val Phe Ile Asp Ser His Met Phe Arg His Ile Gly Asn Asn 145 150 155 160

Ile Tyr Gly Gly Asn Arg Val Asp Ile Leu Lys Arg Met Val Leu Phe
165 170 175

Cys Lys Ala Ala Ile Glu Val Pro Trp His Val Pro Cys Gly Gly Val 180 185 190





Сув	Tyr	Gly 195	Asp	Gly	Asn	Leu	Val 200	Phe	Ile	Ala	Asn	Asp 205	Trp	His	Thr
Ala	Leu 210	Leu	Pro	Val	Tyr	Leu 215	Lys	Ala	Tyr	Tyr	Arg 220	Asp	Asn	Gly	Ile
Met 225	Asn	Tyr	Thr	Arg	Ser 230	Val	Leu	Val	Ile	His 235	Asn	Ile	Ala	His	Gln 240
Gly	Arg	Gly	Pro	Leu 245	Glu	qaA	Phe	Ser	Tyr 250	Val	Asp	Leu	Pro	Pro 255	His
Tyr	Met	Asp	Pro 260	Phe	Lys	Leu	Tyr	Asp 265	Pro	Val	Gly	Gly	Glu 270	His	Phe
Asn	Ile	Phe 275	Ala	Ala	Gly	Leu	Lys 280	Thr	Ala	Asp	Arg	Val 285	Val	Thr	Val
Ser	His 290	Gly	Tyr	Ser	Trp	Glu 295	Leu	Lys	Thr	Ser	Gln 300	Gly	Gly	Trp	Gly
305					310					315				Ile	320
Asn			Asp	Thr 325	Lys	Glu	Trp	Asn	Pro 330	Glu	Leu	Asp	Val	His 335	Leu
Gln	Ser	Asp	Gly 340	Tyr	Met	Asn	Tyr	Ser 345	Leu	Asp	Thr	Leu	Gln 350	Thr	Gly
			340					345					350	Thr	
Lys	Pro	Gln 355	340 Cys	Lys	Ala	Ala	Leu 360	345 Gln	Lys	Glu	Leu	Gly 365	350 Leu		Val
Lys Arg	Pro Asp 370	Gln 355 Asp	340 Cys Val	Lys	Ala Leu	Ala Ile 375	Leu 360 Gly	345 Gln Phe	Lys Ile	Glu Gly	Leu Arg 380	Gly 365 Leu	350 Leu Asp	Pro	Val Gln
Lys Arg Lys 385	Pro Asp 370 Gly	Gln 355 Asp Val	340 Cys Val Asp	Lys Pro Leu	Ala Leu Ile 390	Ala Ile 375 Ala	Leu 360 Gly	345 Gln Phe Ala	Lys Ile Ser	Glu Gly Ala 395	Leu Arg 380 Trp	Gly 365 Leu Met	350 Leu Asp Met	Pro	Val Gln Gln 400
Lys Lys 385 Asp	Pro Asp 370 Gly Val	Gln 355 Asp Val	340 Cys Val Asp Leu	Lys Pro Leu Val 405	Ala Leu Ile 390 Met	Ala Ile 375 Ala Leu	Leu 360 Gly Glu	345 Gln Phe Ala Thr	Lys Ile Ser Gly 410	Glu Gly Ala 395 Arg	Leu Arg 380 Trp	Gly 365 Leu Met	350 Leu Asp Met Leu	Pro Pro Gly	Val Gln Gln 400
Lys Arg Lys 385 Asp Met	Pro Asp 370 Gly Val	Gln 355 Asp Val Gln	340 Cys Val Asp Leu Gln 420	Lys Pro Leu Val 405	Ala Leu Ile 390 Met	Ala Ile 375 Ala Leu Cys	Leu 360 Gly Glu Gly	345 Gln Phe Ala Thr His 425	Lys Ile Ser Gly 410 Asn	Glu Gly Ala 395 Arg	Leu Arg 380 Trp Arg	Gly 265 Leu Met Asp	Asp Met Leu Arg 430	Pro Pro Gly Glu 415	Val Gln 400 Gln Trp
Lys Arg Lys 385 Asp Met .	Pro Asp 370 Gly Val Leu Gly	Gln 355 Asp Val Gln Arg Phe 435	340 Cys Val Asp Leu Gln 420 Ser	Lys Pro Leu Val 405 Phe	Ala Leu Ile 390 Met Glu Lys	Ala Ile 375 Ala Leu Cys	Leu 360 Gly Glu Gly Ser 440	345 Gln Phe Ala Thr His 425 His	Lys Ile Ser Gly 410 Asn	Glu Gly Ala 395 Arg Asp	Leu Arg 380 Trp Arg Lys	Gly 365 Leu Met Asp Ile Ala 445	Asp Met Leu Arg 430 Gly	Pro Pro Gly Glu 415 Gly	Val Gln 400 Gln Trp Asp

Leu A	arg	Asp	Thr	Val 485	Gln	Pro	Phe	Asp	Pro 490	Phe	Asn	Glu	Ser	Gly 495	Leu	
Gly T	rp	Thr	Phe 500	Ser	Arg	Ala	Glu	Ala 505	Ser	Gln	Leu	Ile	His 510	Ala	Leu	
Gly A	Asn	Cys 515	Leu	Leu	Thr	Tyr	Arg 520	Glu	Tyr	Lys	Lys	Ser 525	Trp	Glu	Gly	
Ile G	Sln S30	Thr	Arg	Cys	Met	Thr 535	Gln	Asp	Leu	Ser	Trp 540	Asp	Asn	Ala	Ala	
Gln A 545	Asn	Tyr	Glu	Glu	Val 550	Leu	Ile	Ala	Ala	Lys 555	Tyr	Gln	Trp			
(2) A	NGA	BEN	ZU S	SEQ :	ID NO): 7:	:									
(s	(ii) (vi) vii)	URS (I) URS (I) UNN (I) MEE	A) Li B) AI B) AI C) ST C) TO C DES SPRÜI A) OI B) ST AI AI A) B: RKMAI A) NI B) Li	ANGE RT: 1 TRANC OPOLC S MOI NLICE RGAN: TAMM EWEBI ELBAI IBLIC L: AME / S	NZEICE 27 STATE NUCLE CONTROL OF THE HIS SCHLOOTHEIN 242.	P3 Basection 4: Ei clir LS: ClerkUn 6: Sc Dési clir C: Cl USSEI .2542	nsenginzel inzel i	zu m zu m tum tu ewebe Bibl:	ang nRNA ubero	ek ir	ı Lan	nbda	ZAP	ΙΙ		
			_								مالمال	r-C-re-	ra <i>c 1</i>	lechi Contros	rggttt	60
CTCTI	TCF	LAT A	ATTG	CTTC	AC A	ATCC	CTAA!	T TC	rctg:	ract	AGT	CTCT	ATC :	rcaa:	TTGGGT	120
TTTC	rtt <i>i</i>	ACT :	rgtc	AATT	AT C	CTA	CTGG	G TC	GCT.	CTA	TTT	CAC	rag (STCA	CTCTGG	180
TTCT	rga.	AT (CTTG	GATT	CC T	ATTA!	rccc	r GT	GAAC'	FTCA	TCT	rttg:	rga :	rttc:	FACTGT	240
					TT C' le L				er G				he H			286
AAC :	TTA	CCC	CTT	TTA	GCA	CTT	AGG	CCC	AAA	AAA	TTA	TCT	CTA	ATT	CAT	334

Asn Leu Pro Leu Leu Ala Leu Arg Pro Lys Lys Leu Ser Leu Ile His

25





GGC Gly	TCC Ser	AGT Ser	AGA Arg 35	GAG Glu	CAA Gln	ATG Met	TGG Trp	AGG Arg 40	ATC Ile	AAG Lys	CGC Arg	GTT Val	AAA Lys 45	GCA Ala	ACA Thr	382
					GAA Glu											430
					GAA Glu											478
					ATT Ile 85											526
					AAT Asn											574
					GAT Asp											622
					GCT Ala											670
					AGC Ser											718
					GAT Asp 165											766
					CAG Gln											814
					GAA Glu											862
					AAA Lys											910
					TCA Ser											958

1534

1582

1630

405

420

435

450

											()	y .					
									78								
									-								
	CAG															1006	
Glu	Gln	Arg	Asn	Glu	Asn	Leu	Glu	Gly	Ser	Ser	Ala	Glu	Ala	Asn	Glu		
240					245					250					255		
	ACT															1054	
Glu	Thr	Glu	Asp	Pro	Val	Asn	Ile	Asp	Glu	Lys	Pro	Pro	Pro	Leu	Ala		
				260					265					270			
	ACA															1102	
Gly	Thr	Asn	Val	Met	Asn	Ile	Ile		Val	Ala	Ser	Glu		Ala	Pro		
			275					280					285				
								~~~			-	<b>~~</b>	mm »	000		1150	
	TCT															1150	
Trp	Ser	-	Thr	GIY	GIY	Leu		Asp	val	AIA	GIY	300	ren	PIO	rys		
		290					295					300					
COT	TTG	CCT	CGA	CGT	GGC	CAC	AGA	CTT	ATG	GTT	GTG	GCA	CCT	CGT	TAT	1198	
	Leu																
AIG	305	ALU	9	, m 9	<b>4</b> -7	310	••••				315			5	- 4		
	303					•==											
GAC	AAC	TAT	CCT	GAA	CCT	CAA	GAT	TCT	GGT	GTA	AGA	AAA	ATT	TAT	AAA	1246	
	Asn																
320	-	•			325		•		-	330		_		_	335		
	GAT															1294	
Val	Asp	Gly	Gln	Asp	Val	Glu	Val	Thr	Tyr	Phe	Gln	Ala	Phe	Ile	Asp		
				340					345					350			
	GTG															1342	
Gly	Val	Asp		Val	Phe	Ile	Asp		His	Met	Phe	Arg		Ile	Gly		
			355					360					365				
	AAC		m> 0	CC.	000	B B C	CCT	CTC	CAT	טואנו ע	עידש	***	ccc	እጥር	CTT	1390	
	Asn															1390	
Asn	Asn		TYE	GIY	GIŞ	ASII	375	val	Asp	TIE	Dea	380	Arg	Mec	VAI		
		370					313					300					
TTA	TTT	TGC	AAA	GCA	GCG	ATT	GAG	GTT	CCT	TGG	CAT	GTT	CCA	TGT	GGT	1438	
	Phe																
	385	-1-	-1-			390				•	395			-	-		
GGG	GTC	TGC	TAT	GGA	GAT	GGA	AAT	TTA	GTG	TTC	ATT	GCT	AAT	GAT	TGG	1486	
Gly	Val	Cys	Tyr	Gly	Asp	Gly	Asn	Leu	Val	Phe	Ile	Ala	Asn	Asp	Trp		
		-	-	-	405					410					435		

410

CAT ACT GCT TTA TTG CCA GTA TAT CTG AAA GCT TAT TAT CGT GAC AAT

His Thr Ala Leu Leu Pro Val Tyr Leu Lys Ala Tyr Tyr Arg Asp Asn

GGA ATT ATG AAC TAT ACA AGA TCT GTC CTG GTG ATT CAT AAC ATC GCT

Gly Ile Met Asn Tyr Thr Arg Ser Val Leu Val Ile His Asn Ile Ala

CAT CAG GGT CGT GGT CCT TTG GAG GAT TTT TCA TAT GTA GAT CTT CCA

His Gln Gly Arg Gly Pro Leu Glu Asp Phe Ser Tyr Val Asp Leu Pro

455



												GTA Val				1	678
												GAT Asp				1	726
												TCC Ser				1	774
												AAA Lys				1	822
												GAG Glu 540				1	870
												GAC Asp				1	918
												GAA Glu				1	966
												GGG Gly				2	014 [.]
												GCT Ala				2	062
												AGG Arg 620				2.	110
												GAT Asp				2	158
												ATA Ile				2	206
GCA Ala	GAC Asp	ATT Ile	CTG Leu	CTC Leu 660	ATG Met	CCT Pro	TCT Ser	AGA Arg	TTT Phe 665	GAG Glu	CCT Pro	TGC Cys	GGA Gly	CTG Leu 670	AAC Asn	2	254

														GCA		2302
Gln	Leu	Tyr	Ala 675	Met	Lys	Tyr	Gly	Thr 680	Ile	Pro	Val	Val	His 685	Ala	Val	
													-			
														GAG Glu		2350
GIY	GIY	690	Arg	Asp	1111	vai	695	PIO	Pne	Asp	PIO	700	ASII	GIU	Ser	
														ATC Ile		2398
GIY	705	GIY	пр	TILL	FIIE	710	Arg	AIA	GIU	MIG	715	GIII	rea	116	nis	
										_				AGT		2446
720	Leu	GIĀ	Asn	Cys	<b>Leu</b> 725	Leu	Thr	ıyr	Arg	730	Tyr	Lys	Lys	Ser	Trp 735	
,20					,23					730		•			733	
														GAT		2494
Glu	Gly	Ile	Gln	Thr 740	Arg	Cys	Met	Thr		Asp	Leu	Ser	Trp	Asp	Asn	
				740					745					750		
				_	_									CAG		2542
Ala	Ala	Gln		Tyr	Glu	Glu	Val		Ile	Ala	Ala	Lys	-	Gln	Trp	
			755					760					765			
TGAG	GTT	CAT 1	'ACTI	GTAC	A TA	TTTC	GGG#	TTI	TGG	CAT	TGT	TCAP	GT 3	CTA	TGATG	2602
CCNT	~~~~~		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	~~~~	- mc			. 200			CC> 7			· commo		2662
GGAI	. 1 1 (.)	IGA C	3ACA 1	GIII		GIAI	CGAC	. ACC	AGAU	GAT	GCAI	GCAL	ICA I	AGTTC	GCTAA	2662
CTAT	CATA	CT P	CTAC	CAC	T CA	GGAJ	ATGAT	TGC	CGC	CTT	GATO	ATGI	CAA 1	CATO	TATAT	2722
א כידיכ	אינו ע יאור			ית מייני	א יייר	ייי אריי	מים מים		****	. n. m.m.	m~n x				AAAAA	2782
WC I C	-IMI		31110	- MAN	<b></b>	IMG	LIME	. 161	. 1662	MII.	ICIP	····		******	MANA	2182
AAAA	<b>LAAA</b>	LAA A	4													2793

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 767 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosaure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

Met Glu Asn Ser Ile Leu Leu His Ser Gly Asn Gln Phe His Pro Asn 1 5 10 15

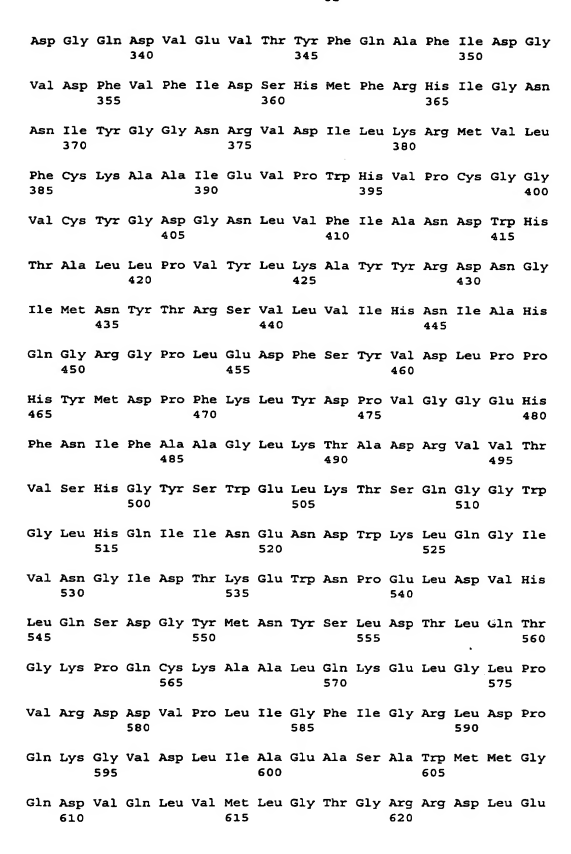
Leu Pro Leu Leu Ala Leu Arg Pro Lys Lys Leu Ser Leu Ile His Gly
20 25 30

Ser Ser Arg Glu Gln Met Trp Arg Ile Lys Arg Val Lys Ala Thr Gly 35 40 45

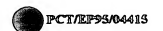
PCT/EP95/04415

WO 96/15248

Glu	Asn 50	Ser	Gly	Glu	Ala	Ala 55	Ser	Ala	Asp	Glu	Ser 60	Asn	Asp	Ala	Leu
Gln 65	Val	Thr	Ile	Glu	Lys 70	Ser	Lys	Lys	Val	Leu 75	Ala	Met	Gln	Gln	Asp 80
Leu	Leu	Gln	Gln	Ile 85	Ala	Glu	Arg	Arg	Lys 90	Val	Val	Ser	Ser	Ile 95	Lys
Ser	Ser	Leu	Ala 100	Asn	Ala	Lys	Gly	Thr 105	Tyr	Asp	Gly	Gly	Ser 110	Gly	Ser
		115			Ile		120					125			
Val	Pro 130	Ser	Thr	Ala	Ala	Thr 135	Pro	Ile	Thr	Asp	Val 140	Asp	Lys	Asn	Thr
145					Gln 150					155					160
				165	Glu				170					175	
			180		Ile			185					190		
		195			Thr		200					205			
	210				Ser	215					220				
225					Leu 230					235					240
	_			245	Leu				250					255	
			260	,	Asn			265					270		
		275			Ile		280					285			
	290				Leu	295					300				
305					His 310					315					320
Asn	Tyr	Pro	Glu	Pro 325	Gln	Asp	Ser	Gly	Val 330	Arg	Lys	Ile	Tyr	Lys 335	Val







Gln Met Leu Arg Gln Phe Glu Cys Gln His Asn Asp Lys Ile Arg Gly 625 630 635 640

Trp Val Gly Phe Ser Val Lys Thr Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Ala 645 650 655

Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln 660 665 670

Leu Tyr Ala Met Lys Tyr Gly Thr Ile Pro Val Val His Ala Val Gly 675 680 685

Gly Leu Arg Asp Thr Val Gln Pro Phe Asp Pro Phe Asn Glu Ser Gly 690 695 700

Leu Gly Trp Thr Phe Ser Arg Ala Glu Ala Ser Gln Leu Ile His Ala 705 710 715 720

Leu Gly Asn Cys Leu Leu Thr Tyr Arg Glu Tyr Lys Lys Ser Trp Glu
725 730 735

Gly Ile Gln Thr Arg Cys Met Thr Gln Asp Leu Ser Trp Asp Asn Ala 740 745 750

Ala Gln Asn Tyr Glu Glu Val Leu Ile Ala Ala Lys Tyr Gln Trp
755 760 765

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 2360 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKŪLS: cDNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
  - (B) STAMM: cv. Désirée
  - (F) GEWEBETYP: Blattgewebe
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII
- (ix) MERKMAL:
  - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
  - (B) LAGE: 68..1990
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

AGATTTTCTA TATTGAAAGA TTTTGTCTTT ACATGATTCT TGATTTTACA GCAGGTGTCA

ATACC						ACA Thr				109
TGT TT Cys Le										157
CAA GI Gln Va										205
AAA G		n S								253
ATT GO	la Gl								_	301
AGA GA										349
GTT GO Val A										397
GAT AG			lsp							445
ATC A		eu T								493
TAT TO	er Ly									541
GCA C Ala L										589
TTG A Leu A 175										637
GAT G Asp V										685
TTC T		is G								733

			GGA Gly					781
			CGC Arg 245					829
			CCA Pro					877
			GAT Asp					925
			CCT Pro					973
			ATT Ile					1021
			TTG Leu 325					1069
			GCA Ala					1117
			GGG Gly					1165
			TCA Ser					1213
			TTG Leu					1261
			GTT Val 405					1309
			TCC Ser					1357

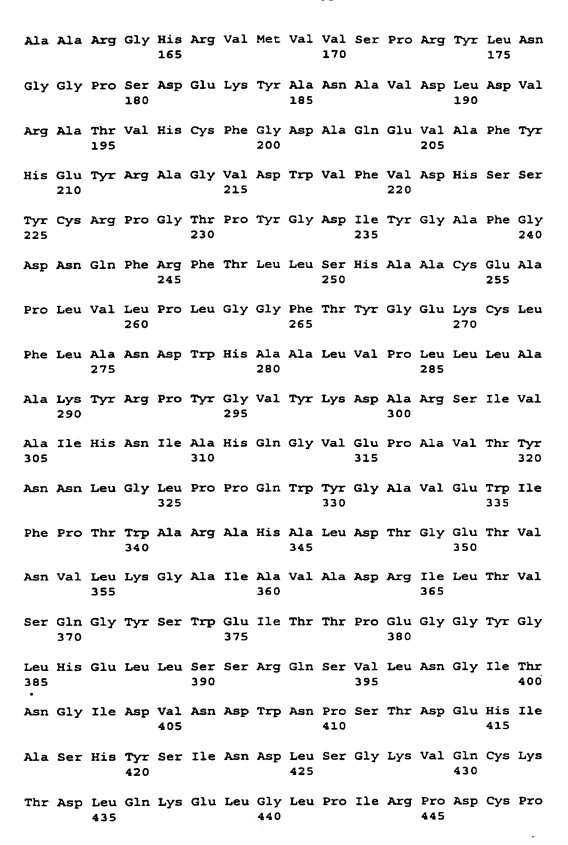
TGC																1405
Cys	Lys	Thr	Asp	<b>Leu</b> 435	Gln	Lys	Glu	Leu	440	Leu	Pro	116	Arg	445	qaA	
		CTG														1453
Cys			450					455					460			
GAC Asp																1501
_		465					470					475				
GTT Val																1549
Val	480	Met	reu	GIY	ser	485	GIU	гув	GIII	ıyı	490	Asp	IIP	Mec	Arg	
CAT																1597
His 495	Thr	GIU	Asn	Leu	500	гуs	Asp	гÀз	Pne	505	Ala	Пр	Val	GIY	510	
		CCA														1645
		Pro		515					520					525		
		TCA Ser														1693
			530					535					540			
		GGC Gly														1741
	_	545					550					555				
		AAG Lys														1789
	560					565					570					
		TGG Trp													ACA Thr	1837
575	_				580					585					590	
		CTG Leu													GAG Glu	1885
				595					600					605		
															GCA Ala	1933
-			610					615					620			
GCC	ATT	CAA	TAT	GAA	CAA	GTT	TTC	ACC	TGG	GCC	TTT	ATA	GAT	CCT	CCA Pro	1981
		625					630	-				635				
	_	AGA		TTTA	TCA	AGAA	AGAT	TG C	AAAC	GGGA	TAC	ATCA	AATT			2030
ıyr	040	Arg														

ACTATACGCG	GAGCTTTTGG	TGCTATTAGC	TACTGTCATT	GGGCGCGGAA	TGTTTGTGGT	2090
TCTTTCTGAT	TCAGAGAGAT	CAAGTTAGTT	CCAAAGACAT	ACGTAGCCTG	TCCCTGTCTG	2150
TGAGGGAGTA	AAACTACAAA	AGGCAATTAG	AAACCACCAA	GAACTGGCTC	CTTTGGGAGA	2210
agagtggaaa	TATGTAAAAA	AGAATTTTGA	GTTTAATGTC	AATTGATTAA	TTGTTCTCAT	2270
TTTTAAAAAA	AACATCTCAT	CTCATACAAT	ATATAAAATT	GATCATGATT	GATGAAAAA	2330
AAAAAAAAA	ААААААА	АААААААА				2360

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 641 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosaure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:
- Met Gly Ser Leu Gln Thr Pro Thr Asn Leu Ser Asn Lys Ser Cys Leu

  1 5 10 15
- Cys Val Ser Gly Arg Val Val Lys Gly Leu Arg Val Glu Arg Gln Val 20 25 30
- Gly Leu Gly Phe Ser Trp Leu Leu Lys Gly Arg Arg Asn Arg Lys Val 35 40 45
- Gln Ser Leu Cys Val Thr Ser Ser Val Ser Asp Gly Ser Ser Ile Ala 50 55 60
- Glu Asn Lys Asn Val Ser Glu Gly Leu Leu Gly Ala Glu Arg Asp
  65 70 75 80
- Gly Ser Gly Ser Val Val Gly Phe Gln Leu Ile Pro His Ser Val Ala 85 90 95
- Gly Asp Ala Thr Met Val Glu Ser His Asp Ile Val Ala Asn Asp Arg 100 105 110
- Asp Asp Leu Ser Glu Asp Thr Glu Glu Met Glu Glu Thr Pro Ile Lys 115 120 125
- Leu Thr Phe Asn Ile Ile Phe Val Thr Ala Glu Ala Ala Pro Tyr Ser
- Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Cys Gly Ser Leu Pro Met Ala Leu 145 150 155 160



Leu Ile Gly Phe Ile Gly Arg Leu Asp Tyr Gln Lys Gly Val Asp Ile 450 455 460

Ile Leu Ser Ala Ile Pro Glu Leu Met Gln Asn Asp Val Gln Val Val 465 470 475 480

Met Leu Gly Ser Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr 485 490 495

Glu Asn Leu Phe Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val
500 505 510

Pro Val Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro 515 520 525

Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr 530 535 540

Gly Thr Ile Pro Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val 545 550 555 560

Lys Asp Phe Asn Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Ile Gly Glu Gly Thr Gly
565 570 575

Trp Thr Phe Ser Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Leu Asp Thr Leu Lys
580 585 590

Leu Ala Ile Gly Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu
595 600 605

Met Arg Arg Gly Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ile 610 615 620

Gln Tyr Glu Gln Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr Val 625 630 635 640

Arg

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 4168 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKŪLS: cDNA zum RNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
  - (B) STAMM: cv. Désirée
  - (F) GEWEBETYP: Blattgewebe



## (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII

## (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:307..3897

## (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

TTTTTTAATA GATTTTTAAA ACCCCATTAA AGCAAATACG TATATAATTG CAGCACAGAT	60
ACAGAGAGG AGAGAAAAG ATAGTGTGTT GATGAAGGAG AAGAGAGATA TTTCACATGG	120
GATGTTCTAT TTGATTCTGT GGTGAACAAG AGTTTTACAA AGAACATTCC TTTTTCTTTT	180
TTTCTTGGTT CTTGTGTGGG TCAGCCATGG ATGTTCCATT TCCACTGCAT AGACCATTGA	240
GTTGCACAAG TGTCTCCAAT GCAATAACCC ACCTCAAGAT CAAACCTTTT CTTGGGTTTG	300
TCTCTC ATG GAA CCA CAA GTC TAT CAG TAC AAT CTT CTT CAT GGA GGA Met Glu Pro Gln Val Tyr Gln Tyr Asn Leu Leu His Gly Gly  1 5 10	348
AGG ATG GAA ATG GTT ACT GGG GTT TCA TTT CCA TTT TGT GCA AAT CTC Arg Met Glu Met Val Thr Gly Val Ser Phe Pro Phe Cys Ala Asn Leu 15 20 25 30	396
TCG GGA AGA AGA CGG AGA AAA GTT TCA ACT ACT AGG AGT CAA GGA TCT Ser Gly Arg Arg Arg Lys Val Ser Thr Thr Arg Ser Gln Gly Ser 35 40 45	444
TCA CCT AAG GGG TTT GTG CCA AGG AAG CCC TCA GGG ATG AGC ACG CAA Ser Pro Lys Gly Phe Val Pro Arg Lys Pro Ser Gly Met Ser Thr Gln 50 55 60	492
AGA AAG GTT CAG AAG AGC AAT GGT GAT AAA GAA AGT CAA AGT ACT TCA Arg Lys Val Gln Lys Ser Asn Gly Asp Lys Glu Ser Gln Ser Thr Ser 65 70 75	540
ACA TCT AAA GAA TCT GAA ATT TCC AAC CAG AAG ACG GTT GAA GCA AGA Thr Ser Lys Glu Ser Glu Ile Ser Asn Gln Lys Thr Val Glu Ala Arg 80 85 90	588
GTT GAA ACT AGT GAC GAT GAC ACT AAA GTA GTG GTG AGG GAC CAC AAG Val Glu Thr Ser Asp Asp Asp Thr Lys Val Val Val Arg Asp His Lys 95 100 105 110	636
TTT CTG GAG GAT GAG GAT GAA ATC AAT GGT TCT ACT AAA TCA ATA AGT Phe Leu Glu Asp Glu Asp Glu Ile Asn Gly Ser Thr Lys Ser Ile Ser 115 120 125	684
ATG TCA CCT GTT CGT GTA TCA TCT CAA TTT GTT GAA AGT GAA GAA ACT Met Ser Pro Val Arg Val Ser Ser Gln Phe Val Glu Ser Glu Glu Thr 130 135 140	732

		GAC Asp							780
-		GAT Asp							828
		GAA Glu							876
		 TAT Tyr							924
		AAT Asn 210							972
		GAA Glu							1020
		GAT Asp							1068
	-	GAT Asp							1116
		AAC Asn							1164
		AGG Arg 290							1212
		CCA Pro							1260
		GGT Gly							1308
		TTT Phe							1356

 						TGC Cys			1404
						TTT Phe			1452
						ATA Ile			1500
						CTT Leu 410			1548
						GAA Glu			1596
 	_					GCT Ala			1644
						AAA Lys			1692
 -						GAT Asp			1740
						GTC Val 490			1788
 			Leu			GAC Asp		_	1836
						ATT Ile			1884
						TAT Tyr			1932
						TTT Phe			1980
						CGC Arg 570			2028

										TTA Leu 585						2076
										GAG Glu						2124
GCG Ala	GCT Ala	ATG Met	CGT Arg 610	GCT Ala	AAG Lys	GTT Val	GAA Glu	AAA Lys 615	ACA Thr	GCA Ala	CTT Leu	CTG Leu	AAA Lys 620	ACT Thr	GAA Glu	2172
										CTG Leu						2220
										GGA Gly						2268
										GGT Gly 665						2316
										CGC Arg						2364
										ACC Thr						2412
										GAT Asp						2460
										AGC Ser						2508
										CCT Pro 745						2556
										AAG Lys						2604
GAT Asp	GTT Val	GTT Val	ACT Thr 770	AGT Ser	CTT Leu	TCC Ser	CGT Arg	GCT Ala 775	GTT Val	CAA Gln	GAT Asp	TTA Leu	AAC Asn 780	CAT His	AAT Asn	265

	ATT Ile 785										2700	,
 _	TTT Phe										2748	ì
	TGG Trp										2796	í
	AAC Asn										2844	ŧ
	GAA Glu										2892	<b>:</b>
	GGT Gly 865										2940	ŧ
 	CCT Pro										2988	i
	AAA Lys										3036	i
	CTC Leu										3084	t
	CCA Pro	Thr	Tyr	Gln	Glu	Val	Gly				3132	;
	CTT Leu 945										3180	•
	GAT Asp									TCA Ser	3228	i
Asn	GTT Val										3276	;
	GGA Gly						Leu			Thr	3324	Ł

		ACT		Gln					Leu					Ile		3372
		TTG Leu 102	Glu					Val					Ser			3420
		AGG Arg O					Phe					Asn				3468
	Lys	TAT Tyr				Ala					Thr					3516
		CAC His			Tyr					Phe					Ser	3564
		GAG Glu		Суз					Leu					Tyr		3612
		CCA Pro 1105	Val					Gly					Thr			3660
		GAC Asp					Arg					Gly				3708
	Gly	TTC Phe				Gly					Gly					3756
CTG Leu		AGA Arg	Ala		Ser					Gly					Asn	3804
TCT Ser		Cys		Gln			Glu		Asp			Trp		Arg	CCT Pro	3852
GCT Ala			Tyr			Leu		His			Arg		Leu			3897
TAGT	TAGT	TT G	TGAG	ATGC	T AG	CAGA	AAAA	TTC	ACGA	GAT	CTGC	AATC	TG T	ACAG	GTTCA	3957
GTGT	TTGC	GT C	TGGA	CAGC	T TT	TTTA	TTTC	CTA	TATC	AAA	GTAT	TAAAT	CA A	GTCT	ACACT	4017
GAGA	TCAA	TA G	CAGA	CAGT	CCT	CAGT	TCAT	TTC	ATTT	TTT	GTGC	AACA	TA T	GAAA	GAGCT	4077

# TAGCCTCTAA TAATGTAGTC ATTGATGATT ATTTGTTTTG GGAAGAAATG AGAAATCAAA 4137 GGATGCAAAA TACTCTGAAA AAAAAAAAA A 4168

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 1197 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

Met Glu Pro Gln Val Tyr Gln Tyr Asn Leu Leu His Gly Gly Arg Met
1 5 10 15

Glu Met Val Thr Gly Val Ser Phe Pro Phe Cys Ala Asn Leu Ser Gly
20 25 30

Arg Arg Arg Lys Val Ser Thr Thr Arg Ser Gln Gly Ser Ser Pro 35 40 45

Lys Gly Phe Val Pro Arg Lys Pro Ser Gly Met Ser Thr Gln Arg Lys
50 55 60

Val Gln Lys Ser Asn Gly Asp Lys Glu Ser Gln Ser Thr Ser Thr Ser 65 70 75 80

Lys Glu Ser Glu Ile Ser Asn Gln Lys Thr Val Glu Ala Arg Val Glu 85 90 95

Thr Ser Asp Asp Asp Thr Lys Val Val Val Arg Asp His Lys Phe Leu 100 105 110

Glu Asp Glu Asp Glu Ile Asn Gly Ser Thr Lys Ser Ile Ser Met Ser 115 120 125

Pro Val Arg Val Ser Ser Gln Phe Val Glu Ser Glu Glu Thr Gly Gly 130 135 140

Asp Asp Lys Asp Ala Val Lys Leu Asn Lys Ser Lys Arg Ser Glu Glu 145 150 155 160

Ser Asp Phe Leu Ile Asp Ser Val Ile Arg Glu Gln Ser Gly Ser Gln 165 170 175

Gly Glu Thr Asn Ala Ser Ser Lys Gly Ser His Ala Val Gly Thr Lys 180 185 190

Leu Tyr Glu Ile Leu Gln Val Asp Val Glu Pro Gln Gln Leu Lys Glu 195 200 205

Asn	Asn 210	Ala	Gly	Asn	Val	Glu 215	Tyr	Lys	Gly	Pro	Val 220	Ala	Ser	Lys	Leu
Leu 225	Glu	Ile	Thr	Lys	Ala 230	Ser	Asp	Val	Glu	His 235	Thr	Glu	Ser	Asn	Glu 240
Ile	Asp	Asp	Leu	Asp 245	Thr	Asn	Ser	Phe	Phe 250	Lys	Ser	Asp	Leu	Ile 255	Glu
Glu	Asp	Glu	Pro 260	Leu	Ala	Ala	Gly	Thr 265	Val	Glu	Thr	Gly	Asp 270	Ser	Ser
Leu	Asn	Leu 275	Arg	Leu	Glu	Met	Glu 280	Ala	Asn	Leu	Arg	Arg 285	Gln	Ala	Ile
Glu	Arg 290	Leu	Ala	Glu	Glu	Asn 295	Leu	Leu	Gln	Gly	Ile 300	Arg	Leu	Phe	Cys
Phe 305	Pro	Glu	Val	Val	Lys 310	Pro	Asp	Glu	Asp	Val 315	Glu	Ile	Phe	Leu	Asn 320
Arg	Gly	Leu	Ser	Thr 325	Leu	Lys	Asn	Glu	Ser 330	Asp	Val	Leu	Ile	Met 335	Gly
Ala	Phe	Asn	Glu 340	Trp	Arg	Tyr	Arg	Ser 345	Phe	Thr	Thr	Arg	Leu 350	Thr	Glu
Thr	His	Leu 355	Asn	Gly	Asp	Trp	Trp 360	Ser	Cys	Lys	Ile	His 365	Val	Pro	Lys
Glu	Ala 370	Tyr	Arg	Ala	Asp	Phe 375	Val	Phe	Phe	Asn	Gly 380	Gln	Asp	Val	Tyr
Asp 385	Asn	Asn	Asp	Gly	Asn 390	Asp	Phe	Ser	Ile	Thr 395	Val	Lys	Gly	Gly	Met [*] 400
Gln	Ile	Ile	Ąsp	Phe 405	Glu	Asn	Phe	Leu	Leu 410	Glu	Glu	Lys	Trp	Arg 415	Glu
Gln	Glu	Lys	Leu 420	Ala	Lys	Glu	Gln	Ala 425	Glu	Arg	Glu	Arg	Leu 430	Ala	Glu
Glu	Gln	Arg 435	Arg	Ile	Glu	Ala	Glu 440	Lys	Ala	Glu	Ile	Glu 445	Ala	Asp	Arg
Ala	Gln 450	Ala	Lys	Glu	Glu	Ala 455	Ala	Lys	Lys	Lys	Lys 460	Val	Leu	Arg	Glu
Leu 465	Met	Val	Lys	Ala	Thr 470	Lys	Thr	Arg	Asp	Ile 475	Thr	Trp	Tyr	Ile	Glu 480
Pro	Ser	Glu	Phe	Lys 485	Cys	Glu	Asp	Lys	Val 490	Arg	Leu	Tyr	Tyr	Asn 495	Lys

Ser	Ser	Gly	Pro 500	Leu	Ser	His	Ala	Lys 505	Asp	Leu	Trp	Ile	His 510	Gly	Gly
Tyr	Asn	Asn 515	Trp	Lys	Asp	Gly	Leu 520	Ser	Ile	Val	Lys	Lys 525	Leu	Val	Lys
Ser	Glu 530	Arg	Ile	Asp	Gly	<b>Asp</b> 535	Trp	Trp	Tyr	Thr	Glu 540	Val	Val	Ile	Pro
Asp 545	Gln	Ala	Leu	Phe	Leu 550	Asp	Trp	Val	Phe	Ala 555	Asp	Gly	Pro	Pro	Lys 560
His	Ala	Ile	Ala	Tyr 565	Asp	Asn	Asn	His	Arg 570	Gln	Asp	Phe	His	Ala 575	Ile
Val	Pro	Asn	His 580	Ile	Pro	Glu	Glu	Leu 585	Tyr	Trp	Val	Glu	Glu 590	Glu	His
Gln	Ile	Phe 595	Lys	Thr	Leu	Gln	Glu 600	Glu	Arg	Arg	Leu	Arg 605	Glu	Ala	Ala
Met	Arg 610	Ala	Lys	Val	Glu	Lys 615	Thr	Ala	Leu	Leu	Lys 620	Thr	Glu	Thr	Lys
Glu 625	Arg	Thr	Met	Lys	Ser 630	Phe	Leu	Leu	Ser	Gln 635	Lys	His	Val	Val	Tyr 640
Thr	Glu	Pro	Leu	Asp 645	Ile	Gln	Ala	Gly	Ser 650	Ser	Val	Thr	Val	Tyr 655	Tyr
Asn	Pro	Ala	Asn 660	Thr	Val	Leu	Asn	Gly 665	Lys	Pro	Glu	Ile	Trp 670		Arg
Cys	Ser°	Phe 675	Asn	Arg	Trp	Thr	His 680	Arg	Leu	Gly	Pro	Leu 685	Pro	Pro	Gln
Lys	Met 690	Ser	Pro	Ala	Glu	Asn 695	Gly	Thr	His	Val	Arg 700	Ala	Thr	Val	Lys
Val 705	Pro	Leu	Asp	Ala	Tyr 710	Met	Met	Asp	Phe	Val 715	Phe	Ser	Glu	Arg	Glu 720
Asp	Gly	Gly	Ile	Phe 725	Asp	Asn	Lys	Ser	Gly 730	Met	Asp	Tyr	His	Ile 735	Pro
Val	Phe	Gly	Gly 740	Val	Ala	Lys	Glu	Pro 745	Pro	Met	His	Ile	Val 750	His	Ile
Ala	Val	Glu 755		Ala	Pro	Ile	Ala 760		Val	Gly	Gly	Leu 765		Asp	Val
Val	Thr 770		Leu	Ser	Arg	Ala 775		Gln	Asp	Leu	Asn 780	His	Asn	Val	Asp

Ile 785		Leu	Pro	Lys	Tyr 790		Cys	Leu	Lys	Met 795		Asn	Val	Lys	<b>Asp</b>
Phe	Arg	Phe	His	Lys 805	Asn	Tyr	Phe	Trp	Gly 810	_	Thr	Glu	Ile	<b>Lys</b> 815	Val
Trp	Phe	Gly	Lys 820	Val	Glu	Gly	Leu	Ser 825	Val	Tyr	Phe	Leu	Glu 830	Pro	Gln
Asn	Gly	Leu 835	Phe	Ser	Lys	Gly	Cys 840	Val	Tyr	Gly	Cys	Ser 845	Asn	Asp	Gly
Glu	Arg 850	Phe	Gly	Phe	Phe	Cys 855	His	Ala	Ala	Leu	Glu 860	Phe	Leu	Leu	Gln
Gly 865	Gly	Phe	Ser	Pro	<b>Asp</b> 870	Ile	Ile	His	Cys	His 875	Asp	Trp	Ser	Ser	Ala 880
Pro	Val	Ala	Trp	Leu 885	Phe	Lys	Glu	Gln	Tyr 890	Thr	His	Tyr	Gly	Leu 895	Ser
Lys	Ser	Arg	Ile 900	Val	Phe	Thr	Ile	His 905	Asn	Leu	Glu	Phe	Gly 910	Ala	Asp
Leu	Ile	Gly 915	Arg	Ala	Met	Thr	Asn 920	Ala	Asp	Lys	Ala	Thr 925	Thr	Val	Ser
Pro	Thr 930	Tyr	Ser	Gln	Glu	Val 935	Ser	Gly	Asn	Pro	Val 940	Ile	Ala	Pro	His
Leu 945	His	Lys	Phe	His	Gly 950	Ile	Val	Asn	Gly	Ile 955	Asp	Pro	Asp	Ile	Trp 960
Asp	Pro	Leu	Asn	Asp 965	Lys	Phe	Ile	Pro	Ile 970	Pro	Tyr	Thr	Ser	Glu 975	Asn
Val	Val	Glu	Gly 980	Lys	Thr	Ala	Ala	Lys 985	Glu	Ala	Leu	Gln	Arg 990	Lys	Leu
Gly	Leu	Lys 995	Gln	Ala	Asp	Leu	Pro 1000		Val	Gly	Ile	Ile 1005	Thr	Arg	Leu
Thr	His 1010		Lys	Gly	Ile	His 1015		Ile	Lys	His	Ala 1020		Trp	Arg	Thr
Leu 1025		Arg	Asn	Gly	Gln 1030		Val	Leu	Leu	Gly 1035		Ala	Pro	Asp	Pro 1040
Arg	Val	Gln	Asn	Asp 1045		Val	Asn	Leu	Ala 1050		Gln	Leu	His	Ser 1055	-
Tyr	Asn	Asp	Arg		Arg	Leu	Cys	Leu 1065		Tyr	Asp	Glu	Pro 1070		Ser

His Leu Ile Tyr Ala Gly Ala Asp Phe Ile Leu Val Pro Ser Ile Phe 1075 1080 1085

Glu Pro Cys Gly Leu Thr Gln Leu Thr Ala Met Arg Tyr Gly Ser Ile 1090 1095 1100

Pro Val Val Arg Lys Thr Gly Gly Leu Tyr Asp Thr Val Phe Asp Val

Asp His Asp Lys Glu Arg Ala Gln Gln Cys Gly Leu Glu Pro Asn Gly
1125 1130 1135

Phe Ser Phe Asp Gly Ala Asp Ala Gly Gly Val Asp Tyr Ala Leu Asn 1140 1145 1150

Arg Ala Leu Ser Ala Trp Tyr Asp Gly Arg Asp Trp Phe Asn Ser Leu 1155 1160 1165

Cys Lys Gln Val Met Glu Gln Asp Trp Ser Trp Asn Arg Pro Ala Leu 1170 1175 1180

Asp Tyr Leu Glu Leu Tyr His Ala Ala Arg Lys Leu Glu 1185 1190 1195

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÂNGE: 12 Aminosauren
    - (B) ART: Aminosaure
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

Gly Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Glu Asn Cys
1 10

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 30 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
    - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Oligonucleotid"

	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
ACAG	GATC	CT GTGCTATGCG GCGTGTGAAG	30
(2)	ANGA1	BEN ZU SEQ ID NO: 15:	
	(i)	SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 32 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure  (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Oligonucleotid"	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:	
TTGG	GATC	CG CAATGCCCAC AGCATTTTT TC	32
(2)	angai	BEN ZU SEQ ID NO: 16:	
	(i)	SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 12 Aminosäuren  (B) ART: Aminosäure  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Peptid	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:	
	Pro 1	Trp Ser Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Cys 5 10	
(2)	angai	BEN ZU SEQ ID NO: 17:	
•	(i)	SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 13 Aminosäuren  (B) ART: Aminosäure  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Peptid	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:	
	Pro	Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr	

## ANGABEN ZU EINEM HINTERLEGTEN MIKROORGANISMUS

(Regel 13th PCT)

A. Die nachstehenden Angaben betreffen den Mikroorganismus, der in der Beschreibung genannt ist auf Seite 31/32								
В.	KENNZEICHNUNG DER HINTERLEGUNG	Weitere Hinterlegungen sind auf einem zusätzlichen Blatt gekennzeichnet						
Nan	ne der Hinterlegungsstelle							
	DSM - Deutsche::Sammlung von Mik	roorganismen und Zellkulturen GmbH						
Anschrift der Hinterlegungsstelle (einschließlich Postleitzahl und Land)  Mascheroder Weg 1b								
	38124 Braunschweig DE							
Dan	Datum der Hinterlegung . Eingangsnummer							
	20. Oktober 1994	DSM 9505						
c.	WEITERE ANGABEN (falls nicht zutreffend, bitte frei lassen	Die Angaben werden auf einem gesonderten Blatt fortgesetzt						
	Der Anmelder macht Gebrauch von	Regel 28(4) EPÜ.						
D.	BESTIMMUNGSSTAATEN, FÜR DIE ANGABEN GEMACHT WERDEN (falls die Angaben nicht für alle Bestimmungsstaaten gelten)							
	EP							
E.	NACHREICHUNG VON ANGABEN (falls nicht zutreffend, bitte frei lassen)							
	Die nachstehenden Angaben werden später beim Internationalen Büro eingereicht (bitte Art der Angaben nennen. z. B. "Eingangsnummer der Hinterlegung")							
	Nur zur Verwendung im Anmeldeamt	Nue que Vernandure :- Inservice des Bires						
X	Dieses Blatt ist eingegangen mit der internationalen Anmeldung	Nur zur Verwendung im Internationalen Büro  Dieses Blatt ist beim Internationalen Büro eingegangen am:						
Bev	ollmächtigter Bediensteter	Bevollmächrigter Redienstete-						
	O. Gorge Cores	Bevollmächtigter Bediensteter						

Formblatt PCT/RO/134 (Juli 1992)

## <u>Patentansprüche</u>

- 1. DNA-Molekül codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer Stärkesynthase ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
  - (a) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 8 angegebenen Aminosäuresequenz codieren;
  - (b) DNA-Molekülen, die die unter Seq ID No. 7 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
  - (c) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetisches Codes von der Sequenz der unter (a) oder (b) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
  - (d) DNA-Molekülen, die mit den unter (a), (b) oder (c) genannten DNA-Molekülen hybridisieren,

wobei die unter (a), (b), (c) oder (d) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer Stärkesynthase der Isoform II (GBSSII) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren; und

- (e) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 10 dargestellten Aminosäuresequenz codieren;
- (f) DNA-Molekülen, die die unter Seq ID No. 9 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
- (g) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (e) oder (f) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
- (h) DNA-Molekülen, die mit den unter (e), (f) oder (g) genannten DNA-Molekülen hybridisieren, ausgenommen DNA-Moleküle aus Reis,

wobei die unter (e), (f), (g) oder (h) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform B (SSSB) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren;

und

- (i) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID
- (k) DNA-Molekülen, die die unter Seq. ID No. 11 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;

No. 12 dargestellten Aminosäuresequenz codieren;

- (1) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (i) oder (k) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
- (m) DNA-Molekülen, die mit den unter (i), (k) oder (l) genannten DNA-Molekülen hybridisieren, wobei die unter (i), (k), (l) oder (m) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren.
- 2. DNA-Moleküle codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) oder ein biologisches aktives Fragment davon, wobei das von dem DNA-Molekül codierte Protein von einem Antikörper erkannt wird, der gegen das Peptid

NH₂-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

gerichtet ist.

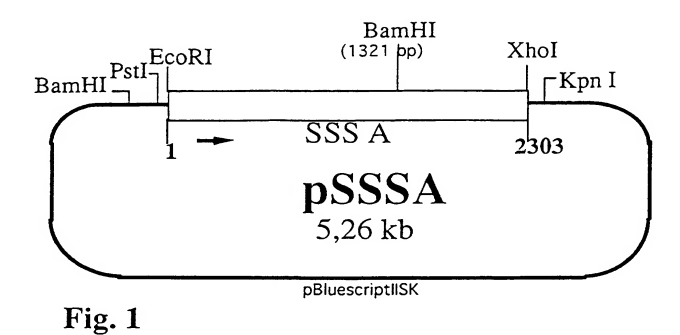
- Vektor enthaltend ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder
   2.
- 4. Vektor nach Anspruch 3, wobei das DNA-Molekül in sense-Orientierung mit DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription und Synthese einer translatierbaren RNA in pro- oder eukaryontischen Zellen gewährleisten.
- Wirtszellen enthaltend einen Vektor nach Anspruch 3 oder
   4.

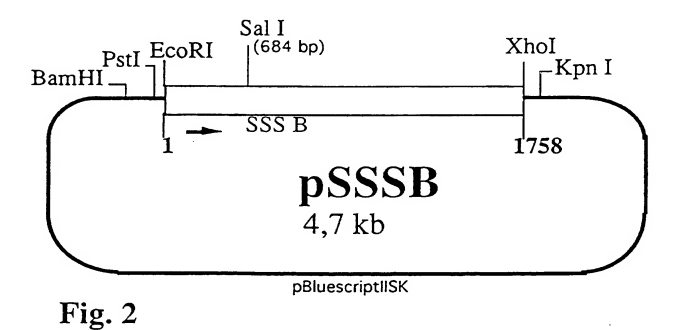
- 6. Protein oder biologisch aktives Fragment davon codiert durch ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2 oder einen Vektor nach Anspruch 3 oder 4.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Proteins nach Anspruch 6 oder eines biologisch aktiven Fragmentes davon, bei dem eine Wirtszelle nach Anspruch 5 unter Bedingungen kultiviert wird, die die Synthese des Proteins erlauben, und das Protein aus den kultivierten Zellen und/oder dem Kulturmedium isoliert wird.
- 8. Pflanzenzelle enthaltend ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2 in Kombination mit einem heterologen Promotor.
- 9. Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8.
- 10. Pflanze nach Anspruch 9, die eine Nutzpflanze ist.
- 11. Pflanze nach Anspruch 10, die eine stärkespeichernde.
  Pflanze ist.
- 12. Pflanze nach Anspruch 11, die eine Kartoffelpflanze ist.
- 13. Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem der Ansprüche 9 bis 12 enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8.
- 14. Stärke erhältlich aus einer Pflanze nach einem der Ansprüche 9 bis 12.
- 15. Transgene Pflanzenzelle, dadurch gekennzeichnet, daß in dieser Pflanzenzelle die Aktivität mindestens eines der Proteine nach Anspruch 6 verringert ist.
- 16. Pflanzenzelle nach Anspruch 15, wobei in dieser Zelle eine antisense-RNA zu Transkripten eines DNA-Moleküls nach Anspruch 1 oder 2 exprimiert wird.

WO 96/15248

WO 96/15248 PCT/EP95/04415

- 17. Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 15 oder 16.
- 18. Pflanze nach Anspruch 17, die eine Nutzpflanze ist.
- 19. Pflanze nach Anspruch 18, die eine stärkespeichernde Pflanze ist.
- 20. Pflanze nach Anspruch 19, die eine Kartoffelpflanze ist.
- 21. Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem der Ansprüche 17 bis 21, enthaltend Zellen nach Anspruch 15 oder 16.
- 22. Stärke erhältlich aus Pflanzen nach einem der Ansprüche 17 bis 21.





WO 96/15248 PCT/EP95/04415

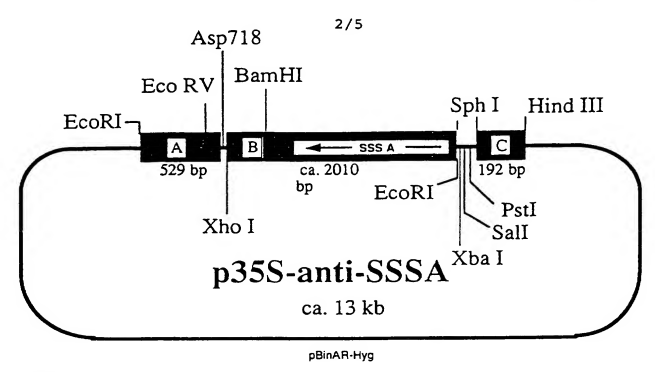


Fig. 3

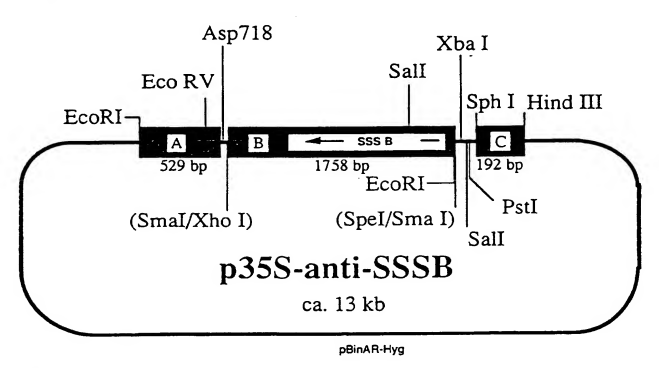


Fig 4

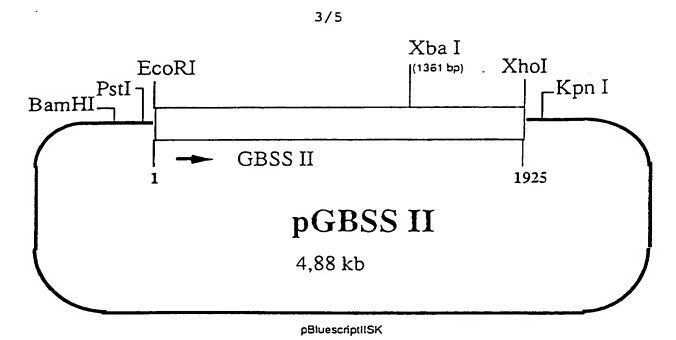


Fig. 5

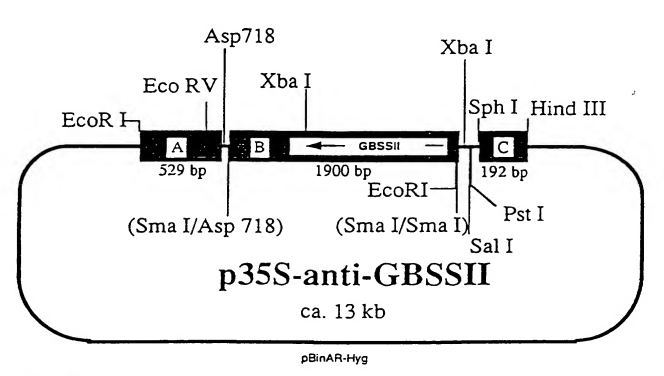
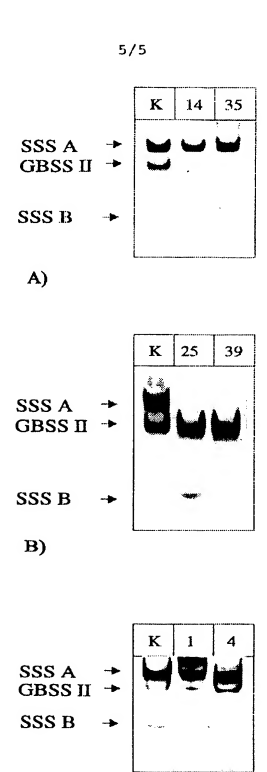


Fig. 6

4/5

a b c d e	PKQSRKAHRG PKQSRKPHRF PRHQQQARRG PKQQRSVQRG	DRRCLSMVVR G.RFPSLVVC SRRFPSVVVY		FVGAEMAPWS FVGAEMAPWS FVGAEMAPWS	KTGGLADVIG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG
f ~	KKV.SATGNG PKMASRTETK		GHGMNLI	FVGAEVGPWS	KTGGLGDVLG
g h	SKEVANEAEN	RPGCSATIVC FESGGEKPPP	GKGMNLI	FVGTEVGPWS	KTGGLGDVLG
i	SAEANEETED	PVNIDEKPPP	LAGTNVMNII LAGTNVMNII	LVSAECAPWS	KTGGLGDVAG
k	DKTIFVASEO		AQAKVTRSVV	LVASECAPWS FVTGEASPYA	KTGGLGDVAG KSGGLGDVCG
1	DGGIFDNKSG	MDYHIPVFGG	VAKEPPMHIV		KVGGLGDVVT
			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	HIAVIIM <u>: IA</u>	(I)
a	SHRIMGGADV	ILVPSRFEPC	GLTQLYGSKY	GTLPLVRRTG	GLADTVSDCS
b	AHQMMAGADL	LAVTSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCVCASTG	GLVDTIVEGK
C	AHQMMAGADV	LAVTSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCACASTG	GLVDTIVEGK
d	AHHIMAGADV	LAVTSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCACASTG	GLVDTIIEGK
e	AHLIMAGADV	LAVPSRFEPC	GLIQLQGMRY	GTPCACASTG	GLVDTVIEGK
£	AHMITAGADF	MLVPSRFEPC	GLIQLHAMRY	GTVPIVASTG	GLVDTVKEGY
g	AHMITAGADF	MLVPSRFEPC	GLIQLHAMRY	GTVPICASTG	GLVDTVKEGY
h ,	AHRITAGSDI	LLMPSRFEPC	GLNQLYAMSY	GTVPVVHGVG	GLRDTVQPFN
i	SHRITAGADI	LLMPSRFEAL	RLNQLYAMKY	GTIPVVHAVG	GLRDTVQPFD
k l	SHRITAGCDI	LLMPSRFEPC	GLNQLYAMQY	GTVPVVHGTG	GLRDTVENFN
m.	SHLIYAGADF	ILVPSIFEPC	GLTQLTAMRY	GSIPVVRKTG	GLYDTVFDVD
ш	SHRITAGCDI	LLMPSRFEPC		GTIPIVH <u>STG</u>	<u>GLRDTVKD</u> FN
		(II)			(III)

Fig. 7



C)

Fig. 8

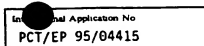
PCT/EP 95/04415 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12N15/52 C12N15/82 A61K35/78 C07K14/415 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N A61K C07K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ' Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X THE PLANT JOURNAL, 1-14,22 vol. 2, no. 2, 1992 pages 193-202, DRY, I. ET AL. 'Characterization of cDNAs encoding two isoforms of granule-bound starch synthase which show differential expression in developing storage organs of pea and potato.' cited in the application Y see the whole document 15-21 -/--Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but died to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled document referring to an oral disclosure, use, exhibition or in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 1 8. 04. gs 4 April 1996 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

Hillenbrand, G

### INTERMITONAL SEARCH REPORT

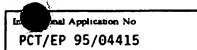


		PCI/EP 95	/ 04412
	CUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
stegory Citation of	of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
no pag BAB clo sta imm	NT PHYSIOL., 1. 103, 1993 Les 565-573, LA, T. ET AL. 'Identification, cDNA oning, and gene expression of soluble arch synthase in rice (Oryza sativa L.) Lature seeds.' Led in the application		1-14,22
⁄ se€	e the whole document, in particular fig. 5	5	15-21
no pag SAL and gra (Ma ant	INT MOLECULAR BIOLOGY, 2. 23, 1993 Jes 947-962, EHUZZAMAN, S.N.I.M. ET AL. 'Isolation I characterization of a cDNA encoding Inule-bound starch synthase in cassava Inihot esculenta Crantz) and its Lisense expression in potato.' The whole document		15-21 15-21
199	A,94 09144 (ZENECA LIMITED) 28 April 4 e the whole document		

1

# INTERNAL SEARCH REPORT

Information on patent family members



Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
WO-A-9409144	28-04-94	AU-B-	2696492	09-05-94
		EP-A-	0664835	02-08-95

#### INTERNATIONALER R

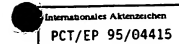


Internation Interzeichen
PCT/EP 95/04415

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12N15/52 C12N15/82 A61 A61K35/78 C07K14/415 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C12N A61K C07K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie" Betr. Anspruch Nr. X THE PLANT JOURNAL. 1-14,22 Bd. 2, Nr. 2, 1992 Seiten 193-202. DRY, I. ET AL. 'Characterization of cDNAs encoding two isoforms of granule-bound starch synthase which show differential expression in developing storage organs of pea and potato.' in der Anmeldung erwähnt Y *insgesamt* 15-21 -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der "A" Veröffendichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher T\u00e4tigheit beruhend betrachtet werden L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhast er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdaum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden 'Y Veröffentlichung von besonderer Bedrutung, die beanspruchte Erfindus kann nicht als auf erfinderischer Täugkeit beruhend betrochtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen diezer Kategorie in Verbindung gebracht wird und dieze Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soil oder the aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgelührt) O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beansprüchten Priorititedatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derreiben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 4.April 1996 1 8. Ct. 98 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentinan 2 NL - 2280 HV Ripwift Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo nl. Hillenbrand, G Faze (+31-70) 340-3016

Formblett PCT/ISA/210 (Bint 2) (Juli 1992)

### INTERNATIO LER RECHERCHENBERICHT



	Ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
gone"	Bezeichnung der Verollentlichung, soweit erfortserlich unter Angsoe der in Detracht kommenden Teile	
<del></del>	PLANT PHYSIOL., Nr. 103, 1993 Seiten 565-573, BABA, T. ET AL. 'Identification, cDNA	1-14,22
	cloning, and gene expression of soluble starch synthase in rice (Oryza sativa L.) immature seeds.' in der Anmeldung erwähnt	
	*insgesamt, insbesondere Fig. 5*	15-21
	PLANT MOLECULAR BIOLOGY, Nr. 23, 1993 Seiten 947-962, SALEHUZZAMAN, S.N.I.M. ET AL. 'Isolation and characterization of a cDNA encoding granule-bound starch synthase in cassava (Manihot esculenta Crantz) and its antisense expression in potato.' *insgesamt*	15-21
	WO,A,94 09144 (ZENECA LIMITED) 28.April 1994 *insgesamt*	15-21

1

## INTERNATIONALER RECHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

International Penzeichen
PCT/EP 95/04415

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der	
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung	
WO-A-9409144	28-04-94	AU-B- EP-A-	2696492 0664835	09-05-94 02-08-95	

THIS PAGE BLANK (USPTO)